

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

FR

(51) Classification internationale des brevets  $^{5}$  : C12N 15/31, 15/74, 1/21 C12Q 1/68, C12P 21/08 A61K 39/02

(11) Numéro de publication internationale:

WO 93/07273

**A1** 

(43) Date de publication internationale:

15 avril 1993 (15.04.93)

PCT/FR92/00921 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

2 octobre 1992 (02.10.92)

(30) Données relatives à la priorité:

91/12198

3 octobre 1991 (03.10.91)

75008 Paris (FR). (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH,

(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann -

Yves Plasseraud S.A., 67, boulevard Haussmann, F-

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

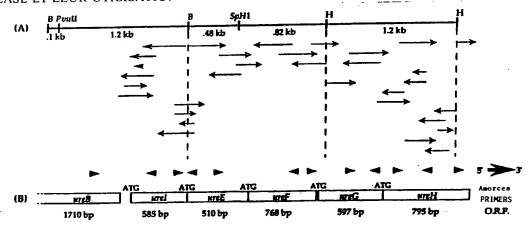
(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT PASTEUR [FR/FR]; 25-28, rue du Dr.-Roux, F-75724 Paris Cédex 15 (FR). INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (IN-SERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cédex 13 (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LABIGNE, Agnès [FR/FR]; 47, avenue Beau-Séjour, F-91440 Bures-sur-Yvette (FR). CUSSAC, Valérie [FR/FR]; 59, rue d'Avron, F-75020 Paris (FR). FERRERO, Richard [IT/ FR]; 154, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR).

(54) Title: HELICOBACTER PYLORI GENES NECESSARY FOR THE REGULATION AND MATURATION OF UREASE, AND USE THEREOF

(54) Titre: GENES D'HELICOBACTER PYLORI NECESSAIRES POUR LA REGULATION ET LA MATURATION DE L'UREASE ET LEUR UTILISATION



(57) Abstract

(C) Urel: - 195 a.a. - 21 681 D UreE: - 170 a.a - 19 461 D - 28 617 D

UreG: - 199 a.a. - 21 744 D UreH: - 265 e.a. - 29 650 D

Nucleotide sequence, characterized in that it consists of or comprises at least one nucleic sequence corresponding to the genes known as ureE, ureF, ureH, ureI or any part of at least one of these nucleic sequences. The application of these sequences in methods and hits for the detection of H. pylori is also disclosed.

#### (57) Abrégé

L'invention concerne une séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nucléiques correspondant aux genes appelés ureE, ureF, ureG, ureH, ureI ou toute partie d'au moins une de ces séquences nucléiques. L'invention vise aussi l'application de ces séquences dans des procédés et des kits pour la détection de H. pylori.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FR	France	MR	Mauritanie
AU	Australie	GA	Gabon	MW	Malawi
BB	Barbade	GB	Royaume-Uni	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	GN	Guinée	NO	Norvège
	Burkina Faso	GR	Grèce	NZ	Nouvelle-Zélande
BF	— · ·	HU	Hongrie	PL	Pologne
BG	Bulgarie .	IE	Irlande	PT	Portugal
BJ	Bénin Bénin	ΙΤ	Italie	RO	Roumanie
BR	Brésil	16		RU	Fédération de Russie
CA	Canada		Japon République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République Centraficaine	KP		SE	Suède
CC	Congo		de Corée	SK	République slovaque
CH	Suisse	KR	République de Corée	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SU	Union sovičtique
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka		
cs	Tchécoslovaquie	ւս	Luxembourg	TD	Tchad
CZ	République tehèque	MC	Monaco	TG	Togo
DΕ	Allemagne	MG	Madagascar	UA	Ukraine
DK	Danemark	ML	Mali	us	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	MN	Mongolic	VN	Viet Nam
61	Finlande		-		

## GENES D'HELICOBACTER PYLORI NECESSAIRES POUR LA REGULATION ET LA MATURATION DE L'UREASE ET LEUR UTILISATION

Helicobacter pylori (désigné également par l'expression H. pylori) est une bactérie à gram négatif retrouvée exclusivement à ce jour à la surface de la muqueuse de l'estomac chez l'homme, et plus particulièrement autour des lésions des cratères des ulcères gastriques et duodénaux. Cette bactérie était inialement appelée Campylobacter pyloridis (Warren et al (1983) Lancet 1. 1273-1275).

Comme la plupart des bactéries, H. pylori est sensible à un milieu de pH acide mais cependant peut tolérer l'acidité en présence de taux physiologiques (1990) Gastroenterol. et al d'urée (Marshall 697-702). En hydrolysant l'urée sous forme de dioxyde de carbone et d'ammoniac qui sont relargués dans le microenvironnement de la bactérie, l'uréase de pylori est supposée permettre la survie de la bactérie dans l'environnement acide de l'estomac. Récemment des études menées sur des modèles animaux ont fourni des est l'uréase un que suggérant éléments important dans la colonisation de la muqueuse gastrique (Eaton et al (1991) Infect. Immun. 59: 2470-2475). L'uréase est également suspectée de causer des dommages soit directement, soit indirectement, à la muqueuse gastrique.

Helicobacter pylori (H. pylori) est à l'heure actuelle reconnu comme l'agent étiologique des gastrites antrales, et apparaît comme un des cofacteurs requis pour le développement des ulcères. Par ailleurs il semble que le développement de carcinomes gastriques puisse être associé à la présence de H. pylori.

Toutes les souches isolées en clinique à partir des biopsies ou de jus gastrique synthétisent une uréase très active, exposée en surface de la bactérie, qui est l'une des protéines les plus immunogènes de H. pylori. L'uréase est suspectée de jouer un rôle dans le processus pathogénique, un fait qui a été confirmé par les expérimentations réalisées sur le porc montrant souches faiblement productrices que des obtenues par mutagénèse chimique, étaient incapables de coloniser l'estomac du porc. Ces résultats obtenus après mutagénèse chimique ne permettent cependant pas d'attribuer de façon certaine, la diminution de la à coloniser inaptitude production d'uréase à une l'estomac, d'autres gènes ayant pu être inactivés lors de la mutagénèse généralisée. Il ne s'agit donc pas de conséquent mutations contrôlables et par technique ne présente pas d'intérêt réel dans la destinés à diminuer, de moyens conception prévenir les effets néfastes de l'uréase dans le cas d'une infection par H. pylori .

Outre ce rôle dans la colonisation de l'estomac, il a été montré que l'uréase ainsi que l'ammoniac libérées pourraient avoir un effet cytotoxique direct sur les cellules épithéliales et un effet indirect en induisant une réponse inflammatoire qui serait à l'origine des lésions gastriques.

l'un des déterminants L'uréase est donc pathogénicité les plus importants, et la construction H. pylori inactivées de isogéniques souches responsables les gènes spécifiquement dans l'expression de l'uréase, qu'il s'agisse des gènes de structures ou des gènes accessoires, sont de première importance pour préciser le rôle de l'uréase dans l'étape de colonisation, et pour une application à la constructi n de souches utilisables pour protéger les individus dans un processus de vaccination, par exemple par la construction de souches atténuées.

Jusqu'à présent les gènes de l'uréase avaient été localisés sur un fragment de 34 kb du chromosome de H. pylori et avaient été associés à une région de 4,2 kb présente dans ce fragment. Quatre gènes désignés par les termes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u> avaient été associés à cette région de 4,2 kb. Cette région phénotype uréase-positif d'obtenir un permettait était transféré 4,2 kb de lorsque 1'ADN l'intermédiaire d'un vecteur navette dans Campylobacter jejuni.

Cependant la transformation de cellules de <u>E.coli</u> avec l'ADN de 4,2 kb précédemment décrit ne permettait pas d'obtenir l'expression d'une activité uréasique dans E.coli.

Les inventeurs ont réussi à déterminer quels sont les éléments, tant du point de vue génétique que du point de vue des conditions de culture, nécessaires pour l'expression dans <u>E.coli</u> d'une activité uréasique telle qu'obtenue chez <u>H. pylori</u>. Ils ont à cet égard déterminé que l'expression de l'uréase chez <u>E.coli</u> était dépendante à la fois de l'activation du système de régulation de l'azote de <u>E.coli</u> et de la présence de gènes accessoires des gènes structuraux de l'uréase. Ils ont identifié et isolé plusieurs gènes que l'on désignera parfois dans la suite par l'expression "gènes accessoires" de l'uréase, qui permettent l'expression fonctionnelle de l'uréase chez <u>E.coli</u> et déterminent la maturation et la régulation de l'uréase chez <u>H. pylori</u>.

L'invention concerne donc un ensemble de cinq nouveaux gènes déterminants ou au moins susceptibles d'intervenir dans l'expression fonctionnelle de

l'uréase ch z <u>H. pylori</u> et chez <u>E.coli</u>, ainsi que chacun de ces gènes considér's isolément et indépendamment des autres gènes. Elle vise également cet ensemble de gènes, le cas échéant modifiés, en association avec les gènes de structure désignés par <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u> de l'uréase et décrits dans la publication (Labigne et al (1991) J. Bacteriol <u>173</u>: 1920-1931).

L'invention vise par ailleurs de nouveaux moyens de détection <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, ainsi que des compositions utilisables pour la protection contre l'infection par <u>H. pylori</u>.

L'invention a donc pour objet une séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureF</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés ci-dessous:

AGC TTTTTN GTT CTT AGA TCC GCT TIT AGC AIT TIC TAG GA TIT TIT AGG AGC AAC plie AMB i le 3er phe A CTC --leu

GTC TTT T'L'A TTT Tre T.T.I. CTT CTG ATT TIT TGT TTA TCA AAA AAT TGG GGG TCT

ပ္သည္ဟ GGT TAA TCG TAT NGT ANA NNC 151 TTT ATG ATT AGC TCA AGC TIC TTA 121

TAT len CILL GILV TIG TIN val leu gly len GGA Len ATG CTA Met GILL TEGS ANG GAN ANG GCA S יוייוי יויזיא NNN GTA 181

AGC 3er ANA lys CCT pro GAT asb GTC val ANA lys NCC thr TTA len 999qly TGC сув A.I..I. ile 999 gly AAT ลรท AGC ser ATC j le TIN Jen val ATT 11e

tyr t:hr val GILIL Val. 6.1.6 val AN'I' 8911 TGT Cya A'I''I' 100 ATT 1.10 331 30 E CTC TCC 101 666 gly GGT gly 9.1.9 val T.I.I phe TTT phe AAC **a911** GTGval 301

CAC his 30 E C.I.Y va l CYY gln ala ATITE GOT : : GNT ជនស CYY = = = <u>...</u> e l e HOO. qly 391 = | = | CITA CIAA L U pro ala NCN thr CCT pro CTC NAC ឧទ្ឋា TCC ser

tyr tyr ACC thr TTC phe . 1.99 gly T.L. phe TTG len Lon T.I. gly GCG ACT GGG thr อไล pro GGG CCA gly TAT tyr TTC phe AC'I' AN'I' asu thr Jen CAT his

phe AGC ser TAT tyr TGGtrp ser TCT TAC tyr proCCC **994** arg  ${\tt TGG}$ trp GN'F asb GGT TTG len gly phe thr ACT asn his CAC NAC ATC 11e 909

GAT CTT ATG met GAT asp NGC ser TAT tyr CAC his ser TCC len CCT GCT GCG NT'T TTA 571 ile ala ala pro ATT 11e ACG thr AAC asn 11e ala

ala GC'I leu TTGTGG trp A'I'T i le GCG ATC j. 1.e ala 1.036 trp 1'GGtrpasb GNI ACT GAA GGC άJγ glu thr GGC N'I'C ile gly leu val his CAC 601

thr phe 1уз ANA gly len T'I'A pro CCT NTC ile ATC TTG ANA lys len i.1e 691 asu GAN AAC glu ACC GCT TTC ATT i.1e phe ala thr CTTleu trp GTT val

phe len TGG TTA trp ala GCT pro CCT 1.le GCT TGG ATC ala trp Jen thr NCC CTT GCT ATC ATT GAG GGC ATT TTA ile gly 9]= 1.1e 11e al.a trp CCA pro

751

911

781 ATC CAA CAC TGG GTG TGA GAT GAT CAT 11e gln his trp val OPA

asp GNT gly asn leu arg GGC NNT C'IN AGG glu arg leu ile GAG CGT I'I'A ATA 1.1e AC'T GGG TGT GAG ATG N'TC AT'A 11e Met AAC

Ē

SAT TTC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG GAA TGG TTT GAA ACG AGG AAA AAA SAPA SAPA SAPA SAPA SAPA S	ATC 11e	AAG 1ys	AAT asn	ATA 11e	<b>TTT</b> <b>phe</b>	CGT	GAG glu
SAT TTC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG GAA TGG TTT GAA ACG AGG SAG PER VAL VAL AND BY LEW GAA TGG TTT GAA ACG AGG TTT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA GCC GTA CGC CTT AAA GAC TTC AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA GAC GTA CGC CTT AAA GAC TTC CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA GAA GAA AATT ATC THE LYS THE ATT TTA TTT AAA GAA GAA AATT ATC THE SET GIN GIY ASP ILE LEW PHE LYS GIU LIVS GIU ILE ILE 1052  SAT TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT AAG AGG GTG GCA GTA ASP SET GIU VAL ILE HIS ILE GIN ALA INS SET VAL ALA GLA GTA BAN ATA GGA AAC CGC CAT GCG GCT TTA TAC TAT GGC GAG TCT CAA GLA ATT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA CTA GAA AAG CTA GGG GTT PTO PHE GIU LYS PTO THE LEW BILL LYF TYF GIY GIU SET GIN 1172  CCA TTT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA CTA GAA AAG CTA GGG GTT PTO PHE GIU LYS PTO THE LEW ALL GAT ACC GTG AGC ATG CCC SET TTA GAA AAG CCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGC ATG CCC SET TTA GAA ATG GAT TCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGC ATG CCC SET TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGC ATG CCC SET SET LYS LEW AS SET LYS GIU ATG LEW VAL SET MET DTO	AAA 1 y s	ccc		aaa 1 y s		AAT ลษก	AGT
SAT TTC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG GAA TGG TTT GAA ACG AGG SAG PER VAL VAL AND BY LEW GAA TGG TTT GAA ACG AGG TTT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA GCC GTA CGC CTT AAA GAC TTC AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA GAC GTA CGC CTT AAA GAC TTC CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA GAA GAA AATT ATC THE LYS THE ATT TTA TTT AAA GAA GAA AATT ATC THE SET GIN GIY ASP ILE LEW PHE LYS GIU LIVS GIU ILE ILE 1052  SAT TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT AAG AGG GTG GCA GTA ASP SET GIU VAL ILE HIS ILE GIN ALA INS SET VAL ALA GLA GTA BAN ATA GGA AAC CGC CAT GCG GCT TTA TAC TAT GGC GAG TCT CAA GLA ATT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA CTA GAA AAG CTA GGG GTT PTO PHE GIU LYS PTO THE LEW BILL LYF TYF GIY GIU SET GIN 1172  CCA TTT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA CTA GAA AAG CTA GGG GTT PTO PHE GIU LYS PTO THE LEW ALL GAT ACC GTG AGC ATG CCC SET TTA GAA AAG CCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGC ATG CCC SET TTA GAA ATG GAT TCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGC ATG CCC SET TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGC ATG CCC SET SET LYS LEW AS SET LYS GIU ATG LEW VAL SET MET DTO	AAA 1.y.3	GCT	GCC ala	GCG	TTT phe	CAA glu	CAT his
BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TAT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT  BASP SET GLU VAL ILE HIS ILE GLU ALA  BAT TCT GAA AAC CGC CAT GCG GCT TTA  CCA TTT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA  PRO PHE GLU LYS PRO THE LCU ALA LCU  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG	AGG	GAC			caa gln		CCC
BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TAT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT  BASP SET GLU VAL ILE HIS ILE GLU ALA  BAT TCT GAA AAC CGC CAT GCG GCT TTA  CCA TTT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA  PRO PHE GLU LYS PRO THE LCU ALA LCU  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG	ACG .	ANA 1ys	A'IT 11e	GAA g l u		999 914	ArG
BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TAT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT  BASP SET GLU VAL ILE HIS ILE GLU ALA  BAT TCT GAA AAC CGC CAT GCG GCT TTA  CCA TTT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA  PRO PHE GLU LYS PRO THE LCU ALA LCU  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG	GAA	CTT	GAA glu	GCA ala	GAG glu	CTA	AGC
BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAR TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAS Phe ser val asp tyr val asp leu  BAS CAA GGC AAA GAC ATA  BAS TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  BAT TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT  BAS SER Glu val ile his ile glu ala  BAN ATA GGA AAC CGC CAT GCG GCT TTA  BLU ile gly asn arg his ala ala leu  BEO Phe glu lys pro thr lcu ala lcu  BEO PRO PRO GGC AAA GCC  BAS SER IVS GAT TCC AAA GAA CGC  BES SER IVS GAT TCC AAA GAA CGC  BES SER IVS GAU ARG  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  BES SER IVS GLU ARG AGG ATA  BES SER IVS GLU ARG AGG ATA  BES SER IVS GLU ARG AGG AGG AGG AGG AGG AGG AGG AGG AGG	rrr (	CGC	ang 1ys	GTG va.l.	66C g1y	aag 1ys	GTG
BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TAT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT  BASP SET GLU VAL ILE HIS ILE GLU ALA  BAT TCT GAA AAC CGC CAT GCG GCT TTA  CCA TTT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA  PRO PHE GLU LYS PRO THE LCU ALA LCU  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG	rgg '	GTA	GAG g.l.u	AGC	T'A'T tyr	GAA	ACC
BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TIC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG  BAT TAT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT CAA GGA GAT ATT TTA TTT AAA  CTC TCT GAA GTC ATT CAC ATC CAA GCT  BASP SET GLU VAL ILE HIS ILE GLU ALA  BAT TCT GAA AAC CGC CAT GCG GCT TTA  CCA TTT GAA AAG CCC ACG CTA GCG TTA  PRO PHE GLU LYS PRO THE LCU ALA LCU  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG  BAT TCA AAA TTG GAT TCC AAA GAA CGC  SET SET LYS LU ASP SET LYS GLU ATG	GAA g l u	GCC	GAA g1u	aag Jys	TAC	CTA	T'T'A 1eu
SAT TTC AGC GTG ASP Phe Ser val  TTT AAA ACC AGG ASP SER GIN GIY SAT TCT GAA GTC ASP SER GIU VAL  GAA ATA GGA AAG PRO PHE GIU IYS AGT TCA AAA TTG SER SER IYS IEU		932 ATA ile	992 AAA 1ys	1052 GCT ala	1112 T'TA 1eu	1172 TTA 1eu	1232 CGC arg
SAT TTC AGC GTG ASP Phe Ser val  TTT AAA ACC AGG ASP SER GIN GIY SAT TCT GAA GTC ASP SER GIU VAL  GAA ATA GGA AAG PRO PHE GIU IYS AGT TCA AAA TTG SER SER IYS IEU	Gลาย asp			CAA g1n	GCT ala	GCG a La	GAA g1u
SAT TTC AGC GTG ASP Phe Ser val  TTT AAA ACC AGG ASP SER GIN GIY SAT TCT GAA GTC ASP SER GIU VAL  GAA ATA GGA AAG PRO PHE GIU IYS AGT TCA AAA TTG SER SER IYS IEU	GTG	ллл 1.уз	TTA Len	ATC i.1e	GCG ala	CTA	aaa Iys
SAT TTC AGC GTG ASP Phe Ser val  TTT AAA ACC AGG ASP SER GIN GIY SAT TCT GAA GTC ASP SER GIU VAL  GAA ATA GGA AAG PRO PHE GIU IYS AGT TCA AAA TTG SER SER IYS IEU	TAT tyr			CAC h i.s	cat his	ACG the	TCC
SAT TYC AGC ASP Phe Ser TYT AAA ACC ASP IVS thr SAT TCT GAA ASP SER Glu GAA ATT GAA PYO PHE GIU AGT TYT GAA AGT TYT GAA AGT TYT GAA	GAT	CAA gln	GNT asp	ATT ile	cec	CCC	GA'I' asp
SAT TTC AGC ASP Phe Ser TTT AAA ACC CHE LYS thr SAT TCT GAA ASP SER GLU SAA ATA GGA JLU 11e gly pro phe glu AGT TTT GAA AGT TTT GAA AGT TTT GAA	GTG val	ЛGG агд	GGA	GTC	AAC asn	aag 1ys	TTG len
SAT TTC  ASP Phe  FTT AAA  She Jys  SAT TCT  SAA ATA  Jlu ile  pro phe  RGT TCA	AGC	ACC thr	CAA gln	GAA glu	GGN gly	GAA glu	ara 1ys
SAT asp crrc che san san gar asp cca pro	T.r.C phe	ала 1 у з	rcr		n'r'n ile	TTT phe	TCA
		TTT	TTC		GAA	CCA	
842 CCC TTG C pro leu a 902 GCT CGC q ala arg g 1022 ATC TTG GGT 7 1082 ATC TTG G 1182 ATC TTG C 1182 AAA ACA C 1142 AAA ACA C 1202		CGC	GGT gly	TTG len	rar tar	ACA thr	2 TTA leu
842 CCC T pro J 902 GCT G ala a ala a 1022 ATC T 116 J 1142 AAA J 1142 AAA J 1202				1022 ATC ile	1082 TGC CYS	1142 AAA 1ys	120; GTT val

pro

thr

ser

len

thr

ile

11e

glu

glu

val

gly

Jen

11e

arg

lys

leu

asb

gln

A TAG AAA AAC SD AMB lys TTT ANA GTG GTC ATG AAA met val val lys phe GNT asb NGC ser ala 909 len CTG ser TCA val GTC lys ANG phe  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{I}$ asn CCT AAT pro

CCA gly met leu AAA AGC GTG AAA AGC ATT GAA AAA AGC GTG GGT ATG CTC val ser glu lys ile 1351 lys ser ser val lya g1yGGA asp lys AAA GAT CAA ATG

val NGN CAN gln GCT CTG len TTG i le CTG ATT Jen CTT GGG phe  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{I}$ GAA glu  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{I}$ CAT TCT GAT AAT asn asp ACG CAT GTG val lijs GC'F a.]a AAT asn ser NGC GNC asp thr lya ANG pro ACT CCA 1381 thr

leu asn **NN'L** asn ၁၁၅ arg ala T'I'N ANA lya leu len T.Y.L. t.yr len AGC GCT TTA AAA ) ys gly len phe a La ser ser his alb NAN ANG GILT ACT NAT ANA GAN thr lys GGA TOT TAC tyr ลยท ser thr gly val ATT pro ] y s CCC ] y a phe GCN val pro a]a CAT CCA 929 his GAT asb

SCC ACA NGC ser GAN ցյո C'IN TCC TAT tyr ACC ATT' ACG Lhr len AGC TIG AAA CTC ATC lys GAN GAN ser len 1.651 G.I.·I le: TAC ACG GAA ATG CTG met: GAT TTA AAA AGG ATC TTA GGG d]u thr tyr CTT Jen phe TTC gln AGC

1591

										1711	_								
ATG GAN 1	Ë	TTG	CGN	TTA	A TTA GCC	~	AT CAN ANG	AAG	CILA	၁၅၅	איתע	CGT	TTC	ATT	ANA	ACC	CGT TIC ATT AAA ACC TIA CAA GCC	CAA	ညည
=	_	ē	ara	Jen	met alu leu ara leu ala	ಸ	= = =	. V	Len	ish qin iys len qiy ash arq	อรม	ara	phe	<u></u>	1 \ 3	thr	Jen	qln	ala

	သသ	pro			GCT	ala
	GAC	asp			NAG	lys
	GAA	glu			NNN	јув
	ACC	thr			'l'TG	len
	CAA	gln			GNN	glu
	CAN	gln			A'I'T	i le
	GGC GCA TTT TTT AAC GCT TAC GCT CAA CAA ACC GAA GAC	gly ala phe phe asn ala tyr ala gln gln thr glu asp pro			ACT AGC TAT GGC GTT TTT GCG GCG AGT TTG GGG ATT GAA TTG AAA AAG GCT	glγ
	TAC	tyr			TTG	len
	GCT	ala			AGT	30 r
1771	AAC	asn		1831	909	ala
	TTT	phe			909	ลไล
	TTT	phe			1.1.1.	phe
	GCA	ala			G'l'l	val
	ეეე	$g_{1y}$		•	299	ďJλ
	ATT	ile		ļ	TAI	tyr
	GAC	asp	•		NGC	ser
	TTA	leu				thr
	GAA	glu			GCĊ	a]a
	ATG AAC GAA TIA GAC ATT	met asn glu leu asp ile		_	ACC CAT GCC	thr his ala
1741	ATG	met		1801	ACC	thr

																	ı	1	
1861	į									1891									
TTA	TTA AGG	CAT	TAT	CTT	TAT	GCA	CAA	<b>NC'I</b>	TCT	AAC	A'I'G	GTA	ATT	AAC	TGC	GTT	GCA CAA ACT TCT AAC ATG GTA ATT AAC TGC GTT AAA AGC GTC	AGC	GTC
len	leu arg	his	g his tyr	len tyr	tyr	ala gln thr	gln	thr	ser	asn met val ile	met	val	i le	asn	суз	cys val lys	Луз	ser	val
1921										1951							•		

asn asp ACC CTA thr len				
isn asp gly glu lys ile leu leu ser leu glu ser pro phe asn 2011 ACC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG TGC GCG GCA AGC GTT CAA chr leu glu leu asp glu ser his leu cys ala ala ser val glu	gln			asıı
isn asp gly glu lys ile leu leu ser 2011 SCC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG Thr leu glu leu asp glu ser his leu	ลรก		CAA	ցլո
isn asp gly glu lys ile leu leu ser 2011 SCC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG Thr leu glu leu asp glu ser his leu	phe		GTT	val
isn asp gly glu lys ile leu leu ser 2011 SCC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG Thr leu glu leu asp glu ser his leu	pro		AGC	ser
isn asp gly glu lys ile leu leu ser 2011 SCC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG Thr leu glu leu asp glu ser his leu	ser		GCA	តាន
isn asp gly glu lys ile leu leu ser 2011 SCC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG Thr leu glu leu asp glu ser his leu	gln		ეეე	a l a
isn asp gly glu lys ile leu leu ser 2011 SCC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG Thr leu glu leu asp glu ser his leu	leu		TGC	суз
ACC CTA	ser		$\mathbf{TTG}$	len
ACC CTA	len		CAC	hi 3
ACC CTA	leu	2011	AGC	ser
ACC CTA	j le		GNA	a J
ACC CTA	Jуз		GAC	asb
ACC CTA	gln		CTA	Jen
isn ACC ACC	gly		GAN	ցյո
pro leu ser gln asn 1981 CTC ATA GAA AAA ACC leu ile glu lys thr	asb		CTA	len
pro leu ser gln 1981 CTC ATA GAA AAA leu ile glu lys			ACC	thr
pro leu ser 1981 CTC ATA GAA leu ile glu	gln		AAA	յչց
pro leu 1981 CTC ATA leu ile	ser		GAA	ալն
pro 1981 CTC	leu		ATA	i Je
	pro	1981	CIC	len

CCA CITA TICT CAN AAC GAT GGG CAA AAA ATC TITA TITG AGC TITG CAA AGC CCT TIT AAC CAG

2041									2071	_								
. AT	GAC ATT AAG	ნენ	ATG CAG	CAG	CAT	CAT GAG AGT TTA TAC TCG	ΛGT	TTA	TAC	$1^{\circ}$ CG	၁၅၁	CTT	TAT	ATG	TCT	TGA	CAT GAG AGT TITA TAC TCG CGC CTT TAT ATG TCT TGA ATT TTA	TTA
11	asp ile lvs	ala	met aln	aln	his		Ser	10	tvr	7 0 2	ara	ופן	tvr	met	7	OPA		

val GGT gly ser ala GGN NGC ATG met gly pro val GAC asb CCT GTA TAT tyr asb GAT TGT GGT суз ANA lуз ile gly val ser TCA GAA AGG AAT TTT ATG GTA AAA ATT GGA GTT CAC NTG his met 21.32 l γ3 arg ၁၅၁ Met val ACG thr TTA len ala GCT GAA glu ATT 11e TTGlen ala TCT CAA ATT AAA ACC lys thr

val ser AAT asn AAA lys суз TGT ATG met TTT phe GAA glu GCA a]a asb GNC GNN glu ANA lys NCG thr TAC tyr ATT 11e asb GAT AA'F asn ATC ACT ile thr

GAA NGN A'I'T ile GCT ala NCG thr CAC his 922 pro TGTсуз GGN GGC gly 2312 gly NCA thr GNN glu G'I'A val ეენ g1y11e GAG AGG ATC ATT 11e arg glu CCA CGA arg pro

TIG len AAT asn CCT pro T'IC phe CGT arg 299 gly CAT his GAA A'FG gln met 2372 GNA ցյո GTA val ၁၁၅ ala GAN glu TCT ATG AAT TTA Jen asn met ser GAC GCT ala

2432

ဗ္ဗဘ္ဗ ala CTA leu GAG ցյո AAC CCA pro asn TTC phe CTT TCA GCG ACT thr ala ser 2492 Jen asn GGN GGC NGT NNC 3er dJλ gly ser GAA AGC ցյո ATT j.1.e TTG len TTG CTT len len

gly၁၅၅  $g_1y$ CCC AGA AAA lys arg pro A'rc ile GAT ANA lys asb GAG GGC gly glu GCT ala val AT'T GAT' GTG asb ile G'I'G val TTT phe AIC ile NCG thr GAC TTT phe asb F

PC PC

THE NIG AND ACT THE GET CAN GAN THE ANG CITE AGG TIA AAA len GTG val gln glu ser lys leu arg leu ANG pro lys TAT tyr ATC AGC ညည ser pro TGG AAA trp lys သည ala 929 GCT ala TTA ala len 909 ATC ile GNT ala asb GTG val ile TCT ANA ANA ATC ATT ile GAT lys asp Іув ATC NAT ANG asn thr tyr ala lys asb ลยท TTN GAC 2672 2612 l.eu ser i le J.99 gly val GN'F GIC asb C.I..I GNN YCY YCY NGG glu C.L.L Jen arg Met TGA ANA 1уз GNN TTGJen ցյո TGN GCT ala GAC **N'I'G** asp met OPA GNT ၁၅၁ TCA GTC arg asb GGA AGA ser val ATC GNA glu 30 ile ANA cgrlys arg asn TTA TTG len NCG TTG CCG NAT TT'I A'I'T len thr GAC Jeu pro 110 asb CAN CGC ညည phe leu NAC GCT asn ala CCA GGA ala pro gly 2642 2522 GGA

pro ACG CCC pro thr phe TTC TTTphe ลรถ GAC AAT asb GAA gla <u>i 10</u> ATT GTGval TGCcys 990 arg 999 gly GAC asb GCT ala 999 g l.y ile ACC AAA Ìγ3 thr

val ala CTT TTA leu len ATG met ATC ile glu GCG GAN ala leu GAT TTA asb asb GAC ANA lys TAC CC'F pro tyr TTT phe သသ pro 909 ala ATG met AAG CTC lys leu

cys CCN ANT pro GGTgly i le ATC AAC ลรท len TTG ցյո CAA val GAT GTG asb 2911 զյո CNN ลไล GAT GCA asb 299 gly ANA lγs ATG met len ၁၅၅ gly pro AGC CCT

gly asb GAC glu GAA thr NNC asn CAT his lys lle ANA N'FC 2971 glu GNN phe T'I'T' TCC ser CAN ցյո TCG ser **NC'F** thr i le AAG TTA AGG arg lys leu

pro a].a phe asb GNC ] en phe asn ala NAC GC'F 3031 GNN SSS 416 GTG val GTT רט | ile ATC CAT his ATG met: GAC 930 arg AGC NGA 3001

TTG len ser TCT : ]e ATT thr NCG thr ACC asu GGC AAT gly ANG Jys T.T.L phe CAT li is 929 ala AAC asn GAN glu TTT phe pro သသ 11e len

phe ցյո AAT asn ၁၅၁ arg 909 a]a val GTG arg CGN GCA GGG gly ala val ATT GTC ile N'I'C j le GNN gJu AG'I' ser TAT tyr CTC leu Jen CNN gln ser

3151

gly asp ATG TGC ATG TTT phe ile pro met суз λg ulb met GAG ลรท dse NAT NAC GAT ulti asn CAA len GAC TITA ATT TTA ile len asb t.hr 363 NC:C TCT thr ACC A'I'C Jys CCC NAN ACC ANA l y:3 pro t.hr GAT asp CAC his 'L'l' len TTGlen ATT ၁၅၁ ile ลหดิ ACG thr AAC ឧទ្ឋា asn GAC AAC AAA TTC lys phe

	GGC GTG CGA	val arg		GCT AGT TCT CAT	ser his		TTA AGA GAA AAA ATC	ı lys ile	CTT TAN AAA AGA TTA
	) 1	: 91у		r AGT	a ser		A GAI	arg glu	A AAI
	TCT	ser		င္ပင္	ala		AG!		TA
	GAG CTG	glu leu		ATC	1.1e		TTA	len	CT.
	GNG	glu		GAN	glu		CAT	his	NCA
	ATA	11e		AGT	ser		TTG TTG	l leu	TAA AAA
	AAT TGC CCC	pro		GTG GNT GGA GCC GTG AGT GAA ATC	val		TT	leı	
	TGC	суз		၁၁၅	ála	_	ညည	pro	GIT
3331	AAT	asn	3391	GGN	asp gly ála	3451	GAN	glu pro	3511 CCA AAG GIT
	G'I'C	val		GAT	asb		GCG ANA GGC TCA GAN CCC	ser	
	TTG GTG CTG GTC	len		GTG	val		299	gly	ACG ATT ACG
	GTG	val		GAN GGN	glu gly		ANA	ala lys	ATT
		leu		GAN	glu		ეეე	ala	
	NAT	asn		NGC	ser		TTA	len	ATC ACG CAA
	TTG	his tyr leu		GAG	gly leu ile glu glu ser		AAA GCT	ala	ACG
	TAT	tyr		GAA	glu		AAA	lys	ATC
	CAT	his		ATT	1.1e		CTG 1	leu	TLL
	ACG	thr		TTG	leu		TTA TGC	суз	292
3301	TAT	tyr	3361	GGA	gly	3421	TTA	leu	3481 GCT

3541 TAC CCT TITA GIC TIT TITA AA ou, toute partie d'au moins une de ces séquences nucléiques.

Une séquence nucléotidique selon l'invention est constituée soit par de l'ADN, soit par de l'ARN.

séquence aussi une concerne L'invention nucléotidique modifiée par rapport à la séquence délétion, ci-dessus, par décrite nucléotidique addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs propriétes nucléotides, de telle façon que les fonctionnelles des polypeptides codés par ces genes modifiés sont soit conservées soit atténuées, voire supprimées, par rapport aux propriétés des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par de telle façon que cette H. pylori, ou n'exprime pas de polypeptide chez H. pylori.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention et dans le cadre de la définition précédente, une séquence nucléotidique est caractérisée en ce qu'elle constituée par, ou en ce qu'elle comprend :

- a) l'ensemble des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou,
- b) l'ensemble formé par les séquences nucléiques (variantes) correspondant à ces gènes modifiés indépendamment les uns des autres, de telle façon que l'ensemble de ces variantes code pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H.pylori, ou au contraire code pour des polypeptides modifiés, pour atténuer voire supprimer les propriétes

fonctionnelles des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par <u>H. pylori</u>.

Des fragments (enchaînements nucléotidiques) des séquences nucléotidiques ci-dessus sont intéressants pour différentes raisons et à titre d'exemple on peut définir :

- des fragments des susdites séquences, ayant conservé la capacité de coder pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides tels qu'obtenus par expression d'un gène choisi parmi ureE, ureF, ureG ou ureI, dans H. pylori;
- des fragments codant pour toute partie des polypeptides ci-dessus tels qu'obtenus chez H. pylori, et en particulier codant pour des peptides ou des parties de polypeptides reconnus par des anticorps dirigés contre H. pylori ou capables de se comporter comme des haptènes ou des immunogènes;
- des fragments des susdites séquences dépourvus de la capacité de coder pour les polypeptides de <u>H. pylori</u> tels qu'exprimés à partir des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>;
- des fragments codant pour des polypeptides ou peptides ayant des propriétés atténuées, voire supprimées par rapport aux propriétés des polypeptides codés par les gènes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI de H. pylori.

De tels fragments ont avantageusement au moins 15 nucléotides, de préférence au moins 20 nucléotides.

Ces gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> et <u>ureI</u>, sont présents sur un chromosome de <u>H. pylori</u>; ces gènes sont des gènes dits accessoires par rapport aux gènes de structur de l'uréase (<u>ureA</u>, <u>ureB</u>). Par opposition aux

gènes de structure, les gènes accessoires ne sont pas la formation de l'enzyme uréase. nécessaires à l'expression interviennent dans ils revanche qu'exprimée l'uréase telle fonctionnelle de moyens de régulation et/ou de par des H. pylori, maturation de l'uréase formée. L'uréase est en effet exprimée sous la forme d'une apoenzyme inactive avant de subir une étape de maturation au sein de H. pylori, étape qui lui confère sa forme d'enzyme fonctionnelle.

Les inventeurs ont par ailleurs constaté que la présence de ces cinq gènes accessoires est indispensable à l'expression de l'uréase fonctionnelle dans des cellules de <u>E.coli</u> préalablement transformées avec les gènes de structure <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u>.

En conséquence l'identification de ces gènes et de leurs séquences nucléotidiques, permet d'envisager des moyens pour moduler l'activité uréasique dans des souches de <u>H. pylori</u> en particulier pour préparer des souches atténuées.

réalisation de de premier mode Selon un l'invention, des séquences nucléotidiques intéressantes des polypeptides ayant une homologie pour fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI naturels. Cette homologie entre polypeptides, est appréciée par rapport à la capacité fonctionner au polypeptides, de H. pylori, comme les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI naturels et par conséquent de contribuer à la formation de l'uréase fonctionnelle à partir de l'apoenzyme.

Cette homologie fonctionnelle peut être détectée par la mise en oeuvre du test suivant : 109 bactéries sont resuspendues dans 1 ml de milieu urée-indole et incubées à 37°C. L'hydrolyse de l'urée conduit à la

ŧ,

libération d'ammoniaque, qui en augmentant le pH, induit un changement de coloration de orange à rouge fushia.

Au contraire on peut mettre en oeuvre dans le cadre de l'invention, des séquences nucléotidiques, nucléiques l'ensemble séquences des à correspondant aux gènes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI, ces séquences étant modifiées de façon à ce que les polypeptides pour lesquels elles codent ne possèdent plus la capacité des polypeptides naturels de permettre la production d'une uréase fonctionnelle dans H. pylori ou le cas échéant dans une autre espèce. Dans ce cas on cherche à atténuer ou à supprimer les propriétés tels polypeptides naturels, des fonctionnelles On considère H. pylori. gu'exprimés par propriétés fonctionnelles sont atténuées lorsque la souche dans laquelle les séquences nucléotidiques selon l'invention sont insérées, produit une uréase non pathogène par exemple sous la forme d'une apoenzyme. Cette pathogénicité peut être évaluée par la mise en oeuvre du test suivant :

On teste l'implantation dans l'estomac d'un animal, de préférence le porcelet gnotobiotique, de la souche recombinante, en utilisant la technique décrite par Eaton et al (1991 Infect. Immun. 59: 2470-2475).

Selon un premier mode de réalisation de l'invention, une séquence nucléotidique telle que définie précédemment peut être associée aux séquences nucléiques correspondant aux gènes de structure <u>ureA</u> et <u>ureB</u> codant pour les sous-unités uréasiques chez H. pylori.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, cette séquence nucléotidique est associée aux gènes

<u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et/ou <u>ureD</u> codant pour l'uréase chez H. pylori.

Dans ce cas les différents gènes peuvent être localisés sur des réplicons distincts.

L'invention concerne également les séquences nucléotidiques entrant dans le cadre de la définition précédente et répondant à l'un des enchaînements nucléotidiques codant correspondant aux gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>. A cet égard l'invention vise en particulier les enchaînements suivants :

- l'enchaînement <u>ureE</u> correspondant aux nucléotides 800 à 1309 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureE</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement,
- correspondant aux l'enchaînement ureF nucléotides 1324 à 2091 de la séquence de figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement des lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard Formamide avec 37°C dans 5 x SSC 50% séquence la avec ureF ou l'enchaînement complémentaire à cet enchaînement,
- aux correspondant ureG l'enchaînement nucléotides 2123 à 2719 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide séquence la ou avec l'enchaînement ureG complémentaire à cet enchaînement,

- correspondant aux l'enchaînement ureH nucléotides 2722 à 3516 de la séquence de figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement d's lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide la l'enchaînement ureH ou avec séquence complémentaire à cet enchaînement,
- l'enchaînement correspondant aux ureI nucléotides 211 à 795 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec ureI avec la séquence l'enchaînement ou complémentaire à cet enchaînement.

On appelle ici "séquences complémentaires" en ce qui concerne les séquences d'ADN, des séquences inverses et complémentaires. Le terme "inverse" rend compte de la restauration de l'orientation 5'-3' de l'acide nucléique, complémentaire par la nature des nucléotides et ce par rapport à une séquence donnée.

L'invention vise aussi un enchaînement nucléotidique particulier répondant à la séquence suivante :

GCG AAA ATA TGC TAT GAA ATA GGA AAC CGC CAT

L'invention se rapporte également à toute séquence d'ADN qui comprend cet enchaînement nucléotidique.

Les séquences nucléotidiques selon l'invention répondant aux définitions précédentes peuvent entrer dans la constitution de sondes, lorsqu'elles sont marquées, par exemple à leur extrémité 5' et/ou 3', par une substance que l'on peut détecter. A titre de marqueur on peut citer les isotopes radioactifs, les

enzymes, les marqueurs chimiques ou chimioluminescents, les fluorochromes, les haptènes ou les anticorps, des analogues de base ou encore des marqueurs physiques. Ces marqueurs peuvent le cas échéant être fixés à un support solide par exemple un support particulaire ou membranaire, comme des billes magnétiques.

A titre de marqueur préféré, on peut citer le phosphore radioactif (32p) incorporé à l'extrémité 5' de la séquence utilisée comme sonde.

Avantageusement une sonde nucléotidique selon l'invention comprend tout fragment des gènes décrits, par exemple des fragments d'environ 45 nucléotides.

Des sondes préférées selon l'invention sont constituées par des fragments issus du gène <u>ureH</u> ou de préférence du gène <u>ureI</u>.

séquences nucléotidiques des partir définir des aussi l'invention, on peut (primers) utilisables pour la détection in vitro d'une infection par <u>H. pylori</u>. Une amorce est caractérisée en ce qu'elle comprend un fragment nucléotidique tel qu'issu d'une séquence décrite précédemment, comprenant d'environ 18 à environ 30 de préférence d'environ 25 à environ 30 nucléotides. Une telle amorce peut être mise en oeuvre dans des réactions d'amplification génique, par exemple selon une technique de polymérisation en chaîne.

Pour l'utilisation dans une technique d'amplification, des amorces de l'invention sont prises en combinaison deux à deux, de façon à hybrider dans des conditions déterminées avec les extrémités 5' et 3' respectives du fragment nucléotidique à amplifier.

Si l'on met en oeuvre la technique PCR, les conditions requises pour l'hybridation spécifique des amorces avec l'ADN à détecter sont les conditions

décrites dans les demandes EP 200363, 201184, 229701 et la température est calculée selon la formule

T (°C) = [4(C + G) + 2 (A + T) - 10] dans laquelle A, T, C, G représentent respectivement le nombre de nucléotides A, T, C, G dans les amorces utilisées.

Les techniques d'amplification utilisables dans le cadre de l'invention comportent par exemple la technique PCR (Polymerase Chain Reaction) décrite dans les demandes de brevet européen de Cetus (n° 200363, 201184 et 229701), ou encore la technique de "Q $\beta$  Replicase" décrite dans Biotechnology (Vol.  $\underline{6}$ , Octobre 1988).

D'autres séquences nucléotidiques selon l'invention sont des séquences hybridant dans des conditions stringentes telles que définies ci-dessus avec une séquence définie dans les pages précédentes ou une séquence complémentaire de ces séquences.

Les séquences nucléotidiques et les vecteurs de l'invention peuvent aussi être utilisés pour l'expression d'autres genes ou séquences de <u>H. pylori</u> ou d'autres souches dans <u>H. pylori</u> ou dans d'autres hôtes comme <u>E.coli</u>, l'Adenovirus.

outre un polypeptide L'invention vise en l'un des caractérisé en ce qu'il correspond à polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI présentés à figure 4, à toute partie d'au moins un de ces polypeptides. L'invention vise en particulier tout présente polypeptide modifié dès qu'il lors homologie fonctionnelle avec le polypeptide d'origine UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tel qu'exprimé par H. pylori, ou au contraire modifié par délétion, addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs acides aminés, pour atténuer voire supprimer ses propriétés fonctionnelles s'agissant de l'activité uréasique telle qu'exprimée par <u>H. pylori</u>.

Les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI interviennent notamment dans la régulation et la maturation de l'uréase chez <u>H. pylori</u>.

Un autre polypeptide selon l'invention est celui qui répond à l'enchaînement de 11 acides aminés suivant:

Ala Lys Ile Cys Tyr Glu Ile Gly Asn Arg His

Les polypeptides de l'invention et en particulier le polypeptide dont la séquence est donnée ci-dessus, peuvent être utilisés pour la production d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux, ou pour la détection d'anticorps dans un échantillon biologique infecté par H. pylori.

Des anticorps monoclonaux peuvent être préparés par la technique des hybridomes ou par les techniques connues pour préparer des anticorps humains.

Ces anticorps peuvent également être préparés selon la technique décrite par Marks et al (J. Mol. Biol. 1991 222,581-597).

L'invention vise aussi des anticorps antiidiotypiques.

Des anticorps contre l'enchaînement de 11 acides aminés ci-dessus pourraient être mis en oeuvre dans le cadre d'une réaction de blocage de la maturation de l'uréase.

L'invention concerne en outre l'utilisation des anticorps monoclonaux ou polyclonaux, dans des compositions pour traiter une infection par <u>H. pylori</u>.

L'invention a également pour objet des vecteurs recombinants caractérisés en ce qu'ils contiennent une séquence d'ADN de l'invention. De tels vecteurs

recombinants peuvent par exemple être des cosmides ou des plasmides.

Un vecteur particulièrement avantageux pour la réalisation de l'invention est caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL753 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM (Collection Nationale de Cultures de Microorganismes, Paris France) le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1148.

Un autre vecteur recombinant particulièrement avantageux est caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL763 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1149.

L'invention a aussi pour objet un hôte cellulaire recombinant (ou souche cellulaire recombinante), caractérisé en ce qu'il est transformé par une séquence nucléotidique répondant aux définitions précédemment données. Cet hôte cellulaire ainsi transformé doit permettre l'expression de la séquence nucléotidique des gènes accessoires de l'uréase, le cas échéant modifiés conformément aux définitions précédentes.

A titre préféré, un hôte cellulaire recombinant est une souche de <u>H. pylori</u> modifiée par une des séquences nucléotidiques précédemment définies, et de façon avantangeuse modifiée de telle façon que les produits des gènes accessoires modifiés qu'elle exprime, contribuent à atténuer les effets de l'uréase, en particulier ses effets pathogènes.

Par exemple une telle souche recombinante peut être obtenue par mutation de la souche N6 de <u>H. pylori</u> déposée à la NCIMB (National Collections of Industrial and Marine Bacteria LTD) en Grande Bretagne, le 26 Juin 1992, sous le numéro NCIMB 40512, la mutation étant effectuée au niveau de l'un au moins des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, et/ou au niveau d'un ou

plusieurs des gènes de structure, par exemple <u>ureA</u> ou ureB.

cadre de dans le formera on préférence De recombinantes et en souches l'invention, des particulier des souches de H. pylori recombinantes dont l'activité uréasique est atténuée conformément critères déterminés précédemment.

Ainsi des souches N6 recombinantes particulièrement avantageuses sont celles qui permettent d'obtenir un phénotype uréase-négatif et comportent au moins un des gènes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI muté.

Une inactivation du gène <u>ureI</u> permet par exemple de préparer des souches <u>H. pylori</u> uréase-négatives. De même certaines mutations au sein de <u>ureI</u> permettent d'obtenir un phénotype uréase-négatif chez <u>H. pylori</u>, alors que les produits des gènes <u>ureA</u> et <u>ureB</u> sont exprimés. Il s'agit par exemple de la mutation n'8 décrite dans les exemples.

Une autre mutation particulièrement intéressante, notamment pour la préparation de souches vaccinantes, et en particulier de souches <u>H. pylori</u> vaccinantes, est une mutation du gène <u>ureG</u>. Une souche <u>H. pylori</u> recombinante, dans laquelle le gène <u>ureG</u> est muté, présente les propriétés suivantes :

- la souche ainsi mutée conserve la capacité de déclencher une réponse immunitaire ;
- la souche ainsi mutée est dépourvue d'activité uréasique.

On peut cependant transformer d'autres souches avec les séquences de l'invention. En particulier on aura recours à <u>E.coli</u> pour réaliser des mutations dans les gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, préalablement insérés dans cette souche, par exemple par

l'intermédiaire d'un plasmide. Les gènes ainsi mutés peuvent ensuite être introduits dans une autre cellule hôte, par exemple dans <u>H. pylori</u> pour permettre un remplacement allélique et créer une mutation.

On note que la délétion du gène <u>ureI</u> dans une cellule <u>E.coli</u> recombinante selon l'invention n'altère pas le phénotype uréase-positif dès lors que les autres conditions pour l'expression de ce phénotype sont réunies.

La souche <u>E.coli</u> recombinante peut par ailleurs être utilisée pour produire les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI et les purifier par les techniques classiques.

Les souches recombinantes de <u>H. pylori</u>, à activité uréase atténuée, peuvent être également utilisées pour le transport et l'expression de gènes hétérologues, par exemple des gènes du choléra ou des salmonelles

Différentes techniques peuvent être employées pour réaliser des souches recombinantes. On aura par exemple recours à la technique d'électroporation telle, que décrite dans les exemples de cette demande.

Le cas échéant cette technique d'électroporation peut être modifiée en supprimant l'étape consistant à effectuer un choc électrique au niveau des cellules à transformer.

L'invention propose des moyens pour protéger contre une infection par <u>H. pylori</u> et en particulier par l'administration de compositions immunogènes contenant une souche cellulaire recombinante caractérisée par une activité uréasique atténuée. De telles compositions immunogènes peuvent être utilisées en médecine humaine.

Une composition immunogène peut contenir des souches telles que des cellules de <u>H. pylori</u> dont

l'activité uréasique est atténuée par insertion dans la souche d'une séquence nucléotidique selon l'invention, comportant au moins une séquence correspondant aux gènes <u>ureE</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, le cas échéant modifiés pour diminuer l'activité uréasique.

Il peut s'agir de façon générale de tout hôte capable de produire une uréase atténuée, par exemple par mutation des séquences nucléotidiques d'un ou plusieurs gènes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u>, <u>ureD</u>, <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u> ou par expression d'une forme tronquée d'un polypeptide intervenant dans la structure, la maturation ou la régulation de l'uréase.

L'invention a aussi pour objet un kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u> sur un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend :

- au moins un couple d'amorces nucléotidiques répondant aux critères ci-dessus, capables d'hybrider aux extrémités 5' et en 3' d'un fragment nucléotidique spécifique d'au moins une séquence nucléique correspondant à un gène choisi parmi ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI,
- des réactifs nécessaires à l'extraction des acides nucléiques à partir de l'échantillon traité,
- des réactifs pour effectuer la polymérisation dudit fragment nucléotidique, à partir des amorces nucléotidiques, notamment des enzymes de polymérisation, en quantité suffisante pour réaliser l'amplification du fragment que l'on souhaite amplifier,
- au moins un enchaînement de nucléotides pouvant être utilisé comme sonde et capable d'hybrider

τ.

dans des conditions déterminées avec le fragment d'ADN amplifié,

- le cas échéant des moyens pour révéler l'hybridation.

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, on peut également incorporer au kit,

- interne de contrôle un d'amplification par exemple constitué par un acide nucléique éventuellement porté par un plasmide, acide nucléique pouvant aisément ledit détecté par hybridation, par exemple du fait qu'il contient un gène de résistance à un antibiotique, du fait qu'il est constitué par de l'ADN chromosomique de N6, ledit fragment étant en outre muni à ces deux extrémités d'au moins une amorce d'amplification, ces amorces étant ou non choisies parmi les amorces de l'invention, et
- une sonde capable d'hybrider avec l'acide nucléique contenu dans le contrôle interne,
- le cas échéant, une réverse transcriptase pour obtenir de l'ADNc à partir de l'ARN éventuellement présent dans l'échantillon testé.

La présence d'un contrôle interne ajouté à l'échantillon permet de détecter la présence de "faux négatifs" parmi les échantillons. En effet, lorsque la sonde spécifique du contrôle interne ne détecte pas un produit d'amplification, on est vraisemblablement en présence d'un échantillon contenant un inhibiteur de la Taq polymérase, inhibiteur qui gêne l'amplification d'ADN ou d'ADNc de H. pylori. Dans ce cas, différentes dilutions de l'échantillon testé peuvent permettre de mettre en évidence la présence d'acide nucléique de H. pylori.

Lorsque le témoin interne présente une réaction positive, une réaction négative au niveau de l'échantillon testé permet de déduire qu'il y a bien absence de H. pylori.

On note que les amorces incorporées au contrôle interne, ne sont pas nécessairement celles de l'invention. Cependant, le choix d'autres amorces peut entraîner une diminution de sensibilité.

A titre d'exemple d'échantillon biologique pour la détection d'une infection chez l'homme par <u>H. pylori</u>, on utilisera des prélèvements tels que des biopsies, du jus gastrique ou éventuellement de la salive ou des selles.

Ce kit peut aussi être mis en oeuvre pour des contrôles de pollution des eaux ou des contrôles sur des aliments.

L'invention se rapporte aussi à un procédé pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, dans un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes de :

- contact de l'acide nucléique en mise l'échantillon susceptible de contenir H. pylori des conditions permettant l'accessibilité sous forme d'ADN simple brin ou d'ARN, avec au moins un couple d'amorces nucléotidiques selon lesdites amorces pouvant hybrider l'invention, avec l'acide nucléique de H. pylori s'il est synthèse du produit initier la présent, et chaque brin de d'élongation desdites amorces, séquence nucléotidique de H. pylori servant de matrice lorsqu'il est apparié avec les amorces;
- b) séparation des brins d'acide nucléique synthétisés, de leur matrice;

- la synthèse du produit répétition de d'élongation, à partir de chaque brin d'acide nucléique présent à l'issue de l'étape b) susceptible d'hybrider avec les amorces, jusqu'à d'une amplification de l'acide l'obtention nucléique recherché, suffisante être pour détectée,
- d) mise en contact du produit de l'étape c) avec une sonde nucléotidique dans des conditions permettant de détecter la présence de l'acide nucléigue amplifié recherché;
- e) détection des produits de l'hybridation éventuellement formés.

Selon un mode de réalisation préféré du procédé pour le diagnostic <u>in vitro</u> ci-dessus défini, la mise en contact de l'échantillon testé est précédée d'une étape de traitement de l'échantillon de façon à en extraire l'acide nucléique.

Selon un autre mode de réalisation préféré, le procédé comporte une étape préalable à la mise en contact avec les amorces consistant en un traitement de l'acide nucléique de l'échantillon avec une réverse transcriptase, pour obtenir la synthèse d'ADNc à partir de l'ARN éventuellement présent dans l'échantillon testé.

L'invention vise aussi un kit pour le diagnostic in vitro d'une infection par <u>H. pylori</u> caractérisé en ce qu'il comprend :

- une quantité déterminée de sondes selon la définition précédente,
- un milieu approprié pour la réalisation d'une réaction d'hybridation entre l'acide nucléique de H. pylori à détecter et la sonde,

- des réactifs pour la détection des hybrides éventuellement formés.

Un procédé pour l'utilisation de ce kit et pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, à partir d'un échantillon biologique, est caractérisé en ce qu'il comprend :

- la mise en contact de l'échantillon à tester dont l'ADN et/ou de l'ARN a été préalablement rendu accessible, avec une sonde précédemment définie, dans des conditions permettant l'hybridation de l'acide nucléique avec la sonde; - la mise en évidence d'une réaction d'hybridation éventuelle entre l'acide nucléique et la sonde.

Les séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être obtenues soit par extraction de l'acide nucléique de <u>H. pylori</u> et digestion avec des endonucléases choisies et purification, ou encore par synthèse chimique.

A titre d'exemple, on peut citer pour la synthèse de tels fragments d'acides nucléiques, la méthode au phosphotriester, telle que décrite par Narang, S.A. et al dans Meth. of Enzymol., 68, 90 (1979). Une autre méthode adaptée pour la préparation de fragments de nucléotides est la méthode au phosphotriester telle que décrite par Brown E.L. et al, dans dans Meth. of Enzymol., 68, 109 (1979).

Cette préparation peut également être effectuée par un processus automatisé, par exemple faisant intervenir les diethylphosphoramidites en tant que constituants de départ, et dans ce cas, la synthèse peut être réalisée suivant la description de Beaucage et al, Tetrahedron Letters (1981), 22, 1859-1862.

D'autres avantages et propriétés de l'invention apparaissent dans les exemples qui suivent et dans les figures.

### FIGURES

## <u>Figure 1</u>: Sous-clonage et mutagénèse par transposon d pILL753

- A: Carte de restriction linéaire du cosmide hybride pILL585 et du plasmide pILL590 (Labigne et al ~ 1991). Les cadres gris représent le fragment d'ADN requis pour l'expression de l'uréase dans <u>C. jejuni</u>.
- <u>B</u>: Insertion au hasard du transposon MiniTn3-Km. Les nombres (1 à 24) de même que les cercles, correspondant au site d'insertion du transposon dans pILL753; les signes (+) indiquent que le transposon n'a pas inactivé l'expression de l'uréase alors que les signes (-) indiquent que l'expression de l'uréase a été abolie.
- plasmides Carte de restriction linéaire des hybrides pILL763 et pILL768 générés par délétion (Δ) à l'intérieur de pILL753. La localisation des gènes (ureA à ureH) est indiquée par des rectangles. La longueur des rectangles correspond à la longueur de l'ADN requis pour exprimer les polypeptides. Les flèches se réfèrent l'orientation de la transcription. Le nombre de cadres en bas de la figure indique la taille kilobases des fragments de restriction. Les nombres parenthèse correspondent à la taille fragments d'ADN de H. pylori insérés dans vecteurs de clonage (pILL575, pILL550 ou pILL570). B, BamHI; E, EcoRI, P, PstI, H, HindIII; C, ClaI; Sm, SmaI. Les lettres entre parenthèse indiquent que les sites de restriction appartiennent au vecteur.

# Figure 2: Activit uréasiqu exprim par E.c li HB101 héb rg ant pILL753, n f nction du temps

Des boîtes préparées avec soit un milieu L-agar (ML) soit un milieu minimum M9 complétées avec 10 mM L-arginine (MM) ont été chacune inoculées avec une partie aliquote de 100 µl de culture et mises en suspension (108 bactérie/ml) dans du NaCl stérile, à 0,85%. Les boîtes ont été incubées, en milieu aérobie ou microaérobie, à (A) 30°C ou (B) 37°C et les mesures de l'activité ont été faites en temps voulu. Les astérisques indiquent qu'aucune activité uréasique n'a été détectée.

# Figure 3: Séquence d'ADN des genes accessoires de l'uréase de H. pylori

- <u>A</u>: Stratégie pour le séquençage des gènes accessoires de la région uréase du plasmide hybride pILL753. Les flèches correspondent aux tailles des fragments d'ADN séquencés. Les têtes de flèches représentent les oligonucléotides utilisés pour réaliser et confirmer la détermination oligonucléotidique.
- <u>B</u>: Représentation schématique des cinq cadres ouverts de lecture (ORFs) déduits à partir de l'analyse de la séquence nucléotidique et leurs tailles en nucléotides. ATG correspond au codon d'initiation relatif à chacun des gènes.
- C: Les tailles et les masses moléculaires calculées des cinq polypeptides supplémentaires de l'uréase de H. pylori sont indiquées.
- Figure 4: Séquence nucléotidique des gènes accessoires de l'uréase de H. pylori

多种

e e

1/1

Les nombres en haut de la séquince indiquent position des nucléotides. Les séquences d'acides aminés prédites, dans l'ordre séquentiel sont : UreI (bp 211 à 795), UreE (bp 800 à 1309), UreF (bp 1324 à 2091), UreG (bp 2123 à 2719), et UreH (bp 2722 à 3516). Les ribosomes liaison aux potentielles de séquences SD), sont soulignées. (Shine-Dalgarno, sites séquences encadrées correspondent aux séquences de type promoteur-like ( $\sigma$ 54) et les flèches au dessus de la séguence indiquent les structures en boucle avec les éléments d'un signal de fin de transcription rhoindépendant (Rosenberg et al (1979) Annu. Rev. Genet. 13: 319-359). Les pointillés sous la séquence d'acides aminés correspondent au domaine de liaison de l'ADN (ureI) ou de l'ATP de la protéine (ureG) (Higgins et al (1985) EMBO J.  $\underline{4}$ : 1033-1040 et Pabo et al (1984) Ann. Rev. Biochem. <u>53</u>: 293-321).

### Figure 5: Organisation génétique de l'opéron uréase

Les positions relatives des gènes codant pour des polypeptides associés avec l'opéron uréase de P. mirabilis (Jones et al (1989) J. Bacteriol. 171: 6414-6422), de K. aerogenes (Mulrooney et al - 1990) et de H. pylori sont indiquées. Les pourcentages se rapportent à la proportion d'acides aminés identiques entre deux gènes apparentés. Les cadres blancs représentent les gènes qui sont uniques à l'opéron.

### Figures 6 et 7 Analyse des souches parentales et mutées

Figure 8: Profils de restriction après digesti n enzymatique des ADN totaux des souches 85P, N6 et N6 mutée (uréase) Figures 9 et 10 Organisation génomique des 4 gènes ure dans 1 s g'nom s d s s uches 85P et N6. Les fragments spécifiques d'ADN ont été 1'ADN de partir amplifiés à chromosomique extrait des isolats 85P et N6 de <u>H. pylori</u> en utilisant 8 paires d'amorces conformément figure 10. Les produits d'amplification ont été séparés par électrophorèse sur un gel d'agarose à 1,4%. Les valeurs de chaque côté du gel correspondent aux dimensions (en kilobases) de l'échelle de 1 kb utilisée comme standard.

### Figure 11 Immunobuvardage à l'aide d'anticorps

Figure 12 Mutagénèse par transposon : Représentation schématique de quatre étapes consécutives nécessaires pour la construction de mutants dans une bactérie H. pylori

le plasmide transférable pOX38 Conjugaison 1 : groupe IncF hébergeant le transposon MiniTn3-Km est introduit dans E.coli HB 101 contenant 1) le plasmide pTCA exprimant de façon constitutive la transposase Tn3 (TnpA) et immun à Tn3 compte tenu de la présence de la suicide vecteur Tn3-38bp et le 2) séquence conjugaison contenant le fragment cloné de H. pylori à mutagénéiser. Les transconjugants HB101 kanamycine sont cultivés pendant 48 heures à 30°C et les bactéries sont conjuguées avec E.coli DH1 (Na1).

Conjugaison 2 : les cointégrats résultant de la transposition de MiniTn3-Km dans le plasmide dérivé de pILL570 en l'absence de résolvase sont sélectionnés

comme cointégrats kanamycine conjugatifs dans les cellules DH1.

Conjugaison 3 : les cointégrats sont introduits dans la souche NS2114 (Rif) hébergeant le gène cre, capable de produire une résolution par recombinaison spécifique du cointégrat en deux réplicons, l'un consistant dans donneur d'origine pour le transposon -86XOq) MiniTn3-Km) et l'autre consistant dans le plasmide hydride dérivant de pILL570 dans lequel MiniTn3-Km a été inséré. La sélection positive des formes résolues des cointégrats a été obtenue par sélection transconjugants NS2114 à la kanamycine, sur un milieu contenant 300  $\mu$ g/ml de kanamycine ainsi que 300  $\mu$ g/ml de spectinomycine. La dernière étape consistant en l'introduction de l'ADN muté chez H. pylori peut être en électroporant H. pylori avec NS2114 (souche de plasmidique extrait d'<u>E.coli</u> référence), obtenu à l'étape 3.

Figure 13 Carte de restriction de MiniTn3 selon Seifert et al (1986 PNAS, USA, 83:735-739).

L'étoile indique dans le plasmide pILL570 le site de restriction qui ont été modifiés au cours de la construction du vecteur.

### I - IDENTIFICATION DES GENES

### MATERIELS ET METHODES

Souches bactériennes, plasmides et conditions de culture

<u>H. pylori</u> 85P a été isolé chez un patient atteint de gastrite, et correspond à la souche décrite dans Labigne et al (J. Bacteriol. 173: 1920-1931 (1991)). E.coli MC1061 (Maniatis et al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.) a été utilisé comme hôte dans les expériences de clonage et E.coli HB101 (HsdR hsdM reA supE44 lacZ4 LeuB6 proA2 thi-1 Sm) (Boyer et al (1969) J. Mol. Biol. 41: 459-472) a été utilisé comme hôte pour l'analyse quantitative de l'expression de l'uréase. Les vecteurs et hybrides utilisés dans cette étude figurent dans le tableau 1. Les souches d'E.coli ont été cultivées dans du bouillon L sans glucose (10 g de tryptone, 5 g d'extrait de levure et 5 g de NaCl par litre, pH = 7,0) ou sur des boîtes de gélose L (contenant 1,5% de gélose) à 37°C. Les concentrations en antibiotiques pour la sélection des transformants ont été les suivantes (en milligrammes par litre) : ampicilline: kanamycine: 20, tétracycline: 8, Pour carbénicilline: 100, spectinomycine: l'expression de l'activité uréasique, les bactéries E.coli ont été cultivées sur un milieu limitant la concentration en source d'azote constitué de milieu gélosé minimum M9 sans ammonium (pH = 7,4) contenant 0,4% de D-glucose comme source de carbone et, sauf de L-glutamine indication contraire, 0,2% (p/v) stérilisée par filtration et fraîchement préparée (Pahel et al (1982) J. Bacteriol. <u>150</u>: 202-213) comme source d'azote.

## Clonage moléculaire et analyses de l'ADN

Les digestions avec une endonucléase de restriction, le remplissage des extrémités et les autres manipulations courantes de l'ADN ont été effectués selon les techniques standard de Maniatis et coll. (Maniatis et

al (1983), Molecular cl ning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.). Les digestions partielles avec Sau3A ont été faites à 20°C l'activité enzymatique. à ralentir endonucléases de restriction, le grand fragment l'ADN polymérase I, l'ADN polymérase de T4 (utilisée pour rendre franches les extrémités des fragments) et l'ADN ligase de T4 ont été fournis par Amersham Corp. La phosphatase alcaline d'intestin de veau a fournie par Pharmacia. Les fragments d'ADN ont été séparés par électrophorèse sur des blocs horizontaux de gel contenant 1 ou 1,4% d'agarose et traités dans des tampons Tris-acétate ou Tris-phosphate (Maniatis et al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.). Une échelle de 1 kb (Bethesda Research Laboratories) a été standard de poids moléculaire. utilisée comme L'électroélution des fragments d'ADN à partir des gels d'agarose contenant du bromure d'éthidium (0,4 μg/ml) a été effectuée comme précédemment décrit (J. Bacteriol. 173: 1920-1931 (1991), Labigne et al).

### Activité uréasique

La détection de l'activité uréasique a été effectuée par remise en suspension de 109 bactéries dans 1 ml de milieu urée-indole (Diagnostic Pasteur) et incubation à 37°C pendant des périodes variables. La libération de l'ammoniac due à l'activité uréasique a élevé le pH en provoquant un virage de l'orange au rouge.

L'activité uréasique a été mesurée selon la réaction de Berthelot, selon une modification du mode opératoire précédemment décrit (Ferrero et al (1991) Microb. Ecol. Hlth. Dis. 4: 121-134). Succinctement, les bactéries

ont été recueillies à partir de boîtes de gélose dans 2,0 ml de NaCl à 0,85% stérile et centrifugées à 12 000 tr/min pendant 10 minutes à 4°C. Les culots ont été lavés deux fois dans du NaCl à 0,85% et remis en suspension dans du tampon phosphate de sodium à 100 mM 10 mM d'EDTA (PEB). Pour préparer (pH 7,4) contenant les extraits traités aux ultrasons, les cellules ont été lysées par quatre impulsions de 30 s avec un Branson Sonifier Model 450 réglé à 30 W, cycle 50%. Les éliminés avant été cellulaires ont échantillons l'uréase. Les déterminations de fraîchement préparés (10-50  $\mu$ l) ont été ajoutés à 200  $\mu$ l de solution substrat d'urée (urée 50 mM préparée dans le PEB) et mis à réagir à la température ordinaire pendant 30 minutes. Les réactions ont été arrêtées par addition de 400  $\mu$ l de réactif de phénol-nitroprussiate et 400  $\mu$ l de réactif hypochlorite alcalin. Le mélange réactionnel a été incubé à 50°C. Des blancs, lesquels l'activité uréasique était inactivée par l'ébullition pendant 5 minutes avant l'addition du substrat, ont été traités de façon semblable. quantité d'ammoniac libérée à été déterminée à partir d'une courbe d'étalonnage établissant la relation entre  $A_{625}$  et la concentration en ammonium (à partir de  $\mathrm{NH_4Cl}$ ). On a considéré que la libération de 2  $\mu$ mol d'ammoniac équivalait à l'hyrdolyse de 1  $\mu$ mol d'urée. L'activité uréasique a été exprimée en  $\mu$ mol d'urée hydrolysée/min/mg de protéine bactérienne.

## Détermination des protéines

Les concentrations des protéines ont été déterminées selon l'essai de Bradford (Sigma Chemicals). Pour solubiliser les protéines dans les extraits de cellules entières, les suspensions cellulaires préparées dans du TPE ont été centrifugées et les culots ont été remis en suspension dans une solution d'octyl- $\beta$ -D-glucopyrannoside, afin d'établir une concentration finale en détergent (dans le réactif colorant) de 0,1-0,2% (p/v).

## <u>Mutagénèse de transposon et construction de</u> <u>mutants</u>

Le système d'apport MiniTn3-Km a été utilisé pour produire des mutations par insertion aléatoire dans le fragment d'ADN cloné dans pILL570.

Le système MiniTn3 décrit par Seifert et al (1986 PNAS USA 83: 735-739) faisant intervenir le plasmide pOX38 en tant que donneur de l'élément transposable et le plasmide pTCA agisant en trans et apportant l'enzyme transposase Tn3 (Seifert et al 1985 Genetic Engineering Principles and Methods Vol. 8: p.123-134 Setlow, J. and Hollaeinder, A. Editors, Plenum Press New-York), et la souche NS2114 hébergeant le gène cre codant pour la recombinase P1 spécifique pour le site lox ont été utilisés pour la mutagénèse de fragments d'ADN avec les modifications suivantes :

i) le MiniTn3 a été modifié en enlevant le fragment BglI-EcoRI du gène codant pour la  $\beta$ -lactamase dans le plasmide pTn (Seifert et al 1986 précité), et en le remplaçant par la cassette kanamycine ClaI-C. jejuni (1,4 kb de longueur décrit par Labigne-Roussel et al (1988 J. Bacteriol. 170: 1704-1708)). Ce nouvel agent d'insertion MiniTn3-Km a été transposé dans le plasmide transférable pOX38 tel que décrit par

Seifert et al (1986 précité) conduisant à l'obtention du plasmide pILL553;

- ii) on a utilisé le vecteur suicide pILL570 spectinomycine conjugatif préalablement décrit par Labigne et al (1991 J. Bacteriol. 173: 1920-1931) pour le clonage du fragment utilisé pour la mutagénèse. Ce vecteur suicide était dérivé de pILL560 (Labigne-Roussel et al 1988 J. Bacteriol. 170: 1704-1708) dont les séquences d'ADN responsables de l'immunité à Tn3 ont été délétées;
- iii) le plasmide IncP, pRK212.1 du "complementing plasmid" (Figurski et al 1979 PNAS USA <u>76</u>: 1648-1652) a été introduit par conjugaison dans <u>E.coli</u> souche NS2114 et un mutant rifampicine spontané de NS2214 hébergeant le gène <u>cre</u> a été obtenu et utilisé pour la sélection des transconjugants hébergeant le cointégrat;
- iv) la résolution efficace des cointégrats (produits de co-intégration) a été sélectionnée de manière positive grâce au grand nombre de copies du plasmide dérivé de pILL570 en déposant sur des bôites le troisième mélange obtenu sur un milieu contenant 500  $\mu$ g de kanamycine et 300  $\mu$ g de spectinomycine.

## Séquençage de l'ADN

Les fragments appropriés d'ADN ont été clonés dans M13mp19 et M13mp18 (Meissing et al (1982) Gene 19: 269-276) pour lire indépendamment les deux brins complémentaires. Les clones contenant les fragments d'insertion ont été identifiés à l'aide de X-Gal (5-

bromo-4-chloro-3-indolyl- $\beta$ -D-galactopyrannoside) et brins d'isopropyl- $\beta$ -D-thiogalactopyrannoside. Les simples des plasmides recombinés M13mp18 et M13mp19 ont été obtenus selon la méthode au polyéthylèneglycol (Sanger et al (1980) J. Mol. Biol. 143: 161-178). Le séquençage a été effectué selon la méthode d'arrêt de didésoxynucléotides (Sanger avec des (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>74</u>: 5463-5467) à Sequenase (United nécessaire du l'aide Biochemical corp.). Le séquençage de l'ADN bicaténaire a également été effectué par arrêt de chaîne avec des didésoxynucléotides avec le nécessaire Sequenase par emploi d'ADN plasmidique purifié sur un gradient de chlorure de césium (Zhang et al (1988) Nucleic Acids Research. 16: 1220). Des échantillons de 3  $\mu$ g d'ADN ont été d'abord dénaturés avec une solution de NaOH 1 M 20  $\mu$ l), puis neutralisés avec 2  $\mu$ l (volume total (pH 4,6). L'ADN M d'acétate d'ammonium 2 précipité après addition de 60  $\mu$ l d'éthanol à 100% incubation à -70°C pendant 10 glacé, centrifugation à 4°C pendant 20 minutes. Après lavage avec 60  $\mu$ l d'éthanol à 80% glacé, le culot a été remis en suspension dans 10  $\mu l$  de tampon de séquençage contenant 0,5 pmol de l'amorce et incubé pendant 3 minutes à 65°C. Après une période d'incubation de 30 minutes à la température ordinaire, le séquençage a été effectué.

#### RESULTATS

Détection de l'activité uréasique dans une souche hôte d'E.coli hébergeant le cosmide recombinant pILL585

d'<u>E.coli</u> hébergeant le cosmide Des transformants pILL585 ont été étalés sur du milieu minimum M9 glucosé additionné de 0,2% de l-glutamine (comme seule source d'azote) ou du milieu L, et incubés à 37°C pendant 48 Les transformants ont été ensuite criblés relativement à l'activité uréasique selon une essai colorimétrique qualitatif effectué dans du milieu urée-indole. L'activité n'a été observée que dans les transformants de <u>E.coli</u> HB101 ayant subi plusieurs passages (plus de 5 passages) sur le milieu minimum à conditions d'aérobie. sont donc Ce conditions qui ont été utilisées pour la détermination qualitative de l'expression de l'uréase dans les clones d'E.coli. Aucune activité uréasique n'a été détectée dans les transformants cultivés sur un milieu riche en azote.

La transformation de la souche <u>E.coli</u> HB101 avec le plasmide pILL590 contenant un fragment de 4,2 kb, identifié comme la région minimale nécessaire à l'expression de l'uréase dans <u>C. jejuni</u> (Labigne et al (1991) J. Bacteriol. <u>173</u>: 1920-1931) dans les cellules d'<u>E.coli</u>, même après culture et passages dans un milieu limitant la concentration en source d'azote. Cela implique que les gènes présents sur le cosmide, mais absents du plasmide pILL590, sont nécessaires à l'expression de l'uréase chez <u>E.coli</u>.

# Sous-clonage des gènes nécessaires à l'activité uréasique dans une souche d'E.coli

En l'absence d'activité uréasique détectable dans la souche d'<u>E.coli</u> hébergeant le plasmide recombinant pILL590, le fragment d'insertion de 34 kb du cosmide pILL585 a été soumis à une digestion partielle avec

produire des fragments Sau3A pour l'endonucléase compris entre 7 et 12 kb. Ils ont été traités à la phosphatase alcaline, pour éviter tout réarrangement du initial, et ligaturés au plasmide pILL570 linéarisé avec BamHI. Après transformation dans E.coli transformant résistant la chaque spectinomycine a été soumis à un essai ultérieur de sa capacité à hydrolyser l'uréase dans des conditions d'induction. Un clone présentait un phénotype uréasepositif. Il hébergeait un plasmide recombinant appelé pILL753. Ce plasmide contenait un fragment d'insertion 11,2 kb. Les sites de reconnaissance BamHI HindIII ont été cartographiés relativement aux sites de restriction uniques <a>Eco</a>Rl et <a>Pst</a>I du vecteur pILL570 (figure 1). La comparaison de la carte de restriction du plasmide pILL753 avec celle du plasmide recombinant précédemment décrit pILL590 a démontré que le fragment fragment d'ADN d'insertion de pILL753 avait un de 4.6 kb situé en aval des quatre gènes additionnel de l'uréase précédemment identifiés dans le plasmide pILL590 (c'est à dire ureA, ureB, ureC et ureD).

## Optimisation de l'activité uréasique dans E.coli HB101

les conditions de culture assurant définir de optimale gènes de l'uréase l'expression des H. pylori dans E.coli, l'activité de clones hébergeant pILL753 a été évaluée quantitativement après culture sur un milieu minimum additionné de diverses sources d'azote. Dans tous les cas, un milieu de base minimum solide a été utilisé, car des études ont montré que l'activité uréasique était très faible. dans les cultures effectuées dans un milieu liquide.

Les activités relatives des cultures sur des milieux complétés par L-arginine, L-glutamine, L-glutamate, NH<sub>4</sub>Cl et l'urée (chacun à une concentration finale de 10 mM) étaient respectivement : 100%, 36%, 27%, 46% et 20%.

L'activité uréasique a été optimale dans les cultures effectuées sur un milieu additionné de L-arginine. L'activité uréasique n'a pas été détectée dans les cultures effectuées sur un milieu riche en azote.

Bien que la présence d'ions Ni<sup>2+</sup> libres puisse avoir un effet de stimulation de l'activité uréasique (Mulrooney et al (1989) J. Gen. Microbiol. <u>135</u>: 1769-1776 et Mobley et al (1989) Microbiol. Rev. <u>53</u>: 85-108), ceci ne s'est pas manifesté sur l'activité uréasique des cellules hébergeant pILL753.

L'analyse au cours de l'expression de l'uréase dans le clone d'E.coli portant pILL753, cultivé dans diverses conditions, a indiqué que l'activité uréasique maximale était obtenue après 3 jours de culture aérobie à 37°C sur du milieu minimum additionné de L-arginine (figure 2). L'activité uréasique dans les cultures effectuées sur un milieu riche en azote était meilleure après culture en microaérobiose. En revanche, des conditions de microaérobie ont eu un effet répressif sur les activités des cultures limitées en azote.

L'activité uréasique des cellules <u>E.coli</u> hébergeant pILL753 en culture en conditions d'aérobie pendant 3 jours à 37°C dans un milieu minimum additionné avec de l'arginine, était  $0.9 \pm 0.4 \mu mol$  d'urée hydrolyse par minute, par mg de protéine. Par comparaison l'isolat de <u>H. pylori</u> utilisé pour cloner les genes de l'uréase

hydrolysait l'urée à un taux de 23,2  $\pm$  2,3  $\mu$ mol/mn/mg protéine.

<u>Identification et localisation des gènes</u> nécessaires à l'activité uréasique dans une souche hôte d'E.coli

Pour déterminer la région d'ADN nécessaire au phénotype portant pILL753 des de uréase-positif, dérivés l'élément transposable MiniTn3-Km ont tout d'abord été isolés selon un mode opératoire précédemment décrit Méthodes). Des transformants (voir Matériels et d'E.coli HB101 portant les transposons ont tous été criblés relativement à l'activité uréasique. Ils ont été appelés pILL753::x où x désigne le site d'insertion de MiniTn3-Km tel qu'il apparaît sur la carte de la choisies les 24 insertions Sur figure 1. 10 dérivés avaient totalement perdu l'analyse, capacité d'hydrolyser l'urée (2, 3, 4, 5, 6, 10, 11, 12, 13 et 14), tandis que 14 conservaient le phénotype uréase-positif. Ces résultats confirment que toute cartographie d'insertion ayant une mutation correspondant aux gènes ureA ou ureB (mutants 2, 3, 4, 5 et 6) abolit l'activité uréasique, mais démontrent également qu'un fragment d'ADN de 2,6 kb situé plus en aval du gène <u>ureB</u> est nécessaire à l'expression d'un phénotype uréase-positif dans E.coli cultivé dans des conditions limitant l'azote. En revanche, à partir des résultats relatifs à la mutagénèse des transposons, un fragment d'ADN de 600 pb situé immédiatement en aval du gène ureB ne s'est pas révélé être essentiel à l'expression de l'activité uréasique dans E.coli.

Des analyses additionnelles comprenant l'établissement de délétions dans le fragment d'insertion pILL753 ont

été effectuées pour mieux comprendre les conditions nécessaires à l'expression d'une uréase active dans les cellules d'E.coli. Des sous-clones d'E.coli portant les 1'objet fait ont plasmidiques dérivés détermination quantitative de l'activité uréasique dans les conditions de limitation de l'azote définies cidessus. Les résultats sont résumés au tableau 2. Tous les sous-clones étaient des dérivés du même vecteur les résultats peuvent bien que pILL570, si comparés. L'un deux, le plasmide pILL768, a été obtenu par autoreligature du grand fragment EcoRI produit à partir du produit de digestion par une enzyme de restriction du plasmide pILL753::16 (figure 1). Cette construction a conduit à une délétion de 2,95 kb à l'extrémité 3' du segment d'insertion pILL753. Les cellules portant ce plasmide expriment une activité uréase comparativement faible (tableau 2). Le plasmide pILL763, a été obtenu par clonage du fragment de restriction ClaI-PstI du plasmide pILL753::1 dans le vecteur pILL570 linéarisé. Cette construction, dans laquelle un fragment d'ADN de 1,75 kb contenant les décrits, précédemment ureD, gènes ureC et activité uréasique exprimait une supprimé, approximativement deux fois plus fortes que celles des aucun cas, cellules hébergeant pILL753. Dans des insertions n'ont conduit à une des délétions ou activité uréasique constitutive.

# Analyse de la séquence de la région nécessaire à l'expression de l'uréase dans E.coli

Dans le fragment de 11,2 kb nécessaire à l'expression de l'uréase dans <u>E.coli</u>, un fragment d'ADN de 3,2 kb

localisé immédiatement en aval du gène ureB, a été identifié suivant la stratégie de la figure 3.

- fragments HindIII de 1,2 kb et i) les ont été séquencés 1,3 kb, de BamHI-HindIII indépendamment après : a) clonage des fragments de restriction précités, b) des fragments SpHI-BamHI, SpHI-HindIII, c) des fragments BamHI-HindIII des plasmides pILL753::12, pILL753::11; pILL753::10 dans l'ADN des phages M13mp18 et M13mp19;
- ii) les fragments de restriction <u>Hind</u>III de 1,2 kb, <u>BamHI-PstI</u> de 3,8 kb et <u>BamHI-Pvu</u>II de 1,3 kb provenant des plasmides pILL753 et pILL589 (précédemment décrits) ont été clonés dans l'ADN des phages M13mp18 et M13mp19;
- iii) douze amorces oligonucléotidiques ont été synthétisées pour confirmer la lecture et produire des séquences chevauchant les trois fragments séquencés indépendamment. Ces amorces ont été utilisées pour des analyses de séquençage d'ADN double brin.

L'analyse de la séquence a révélé cinq cadres de lecture ouverts (ORFs) appelés <u>ureI</u>, <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u> et <u>ureH</u>. Ces gènes sont tous transcrits dans la même direction et il est prévu qu'ils codent pour des peptides de 195, 170, 256, 199 et 265 acides aminés. Aucun ORF de longueur notable n'a été observé sur le complément inverse de la séquence illustrée par la figure 4. Les cinq ORF débutent par le codon de départ caractéristique ATG. Quatre des cinq ORF étaient précédés de sites semblables à la séquence consensus de liaison au ribosome (Shine-Dalgarno) d'<u>E.coli</u> (Shine et al (1974) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 71: 1342-1346).

Les régions d'amont de chaque ORF ont fait l'objet d'une recherche de la présence des sites de régulation azotée avec la séquence  $TGGYAYRN_4YYGCZ$  dans laquelle Y = T ou C, R = G ou A et Z = A ou T (Morett et al (1989) J. Mol. Biol. 210: 65-77). Un seul site a été trouvé à 210 pb en amont du locus  $\underline{ure}\ G$ . Sa position précise est représentée sur la figure 4. Des séquences consensus de type promoteur d' $\underline{E.coli}\ (\sigma70)$  ont été observées en amont des gènes  $\underline{ureI}$ ,  $\underline{ureF}$  et  $\underline{ureH}$  ( $\underline{TTGACA}$ , -35 et  $\underline{TATAAT}$ , -10).

1

TABLEAU 1

Vecteurs et plasmides hybrides utilisés dans le cadre de cette étude

Plasmide	Vecteur	Caractéristiques * phénotypiques	Taille (kb)	Origine de l'insertion	Références
	pillsso	RepEcRepCj mob Km	8,3		Labigne-Roussel
	pILL570	RepEcmob Sp	5,3		Labigne A. et al
	pILL575	RepEcRepCj mob Km Cos	10		Labigne A. et al
pILL585	pILL575	RepEcRepcj mob Km Cos	44	Sau3A digestion partielle de 85P	Labigne A. et al
PILL590	pill550	RepEcRepcj mob Km	16,4	Sau3A digestion partielle de pILL585	Labigne A. et al
pill753	pill570	RepEcmob Sp	16,5	Sau3A digestion partielle de pILL585	décrit ici
pILL763	pILL570	RepEcmob Sp	14,75	Fragment Cla1-Pst1 de pILL753::1	décrit ici
p1LL768	p1LL570	RepEcmob Sp	15,35	Fragment <u>Eco</u> R1 de pILL753::16	décrit ici

\* RepEc et RepCj : plasmides capables de se répliquer dans <u>E.coli</u> et <u>C. jejuni</u> respectivement mob : plasmide mobilisable du à la présence de Ori-T Km et Sp : résistance à la kanamycine et à la spectinomycine Cos : présence d'un site cos

FEUILLE DE REMPLACEMENT

### TABLEAU 2 :

Mutagénèse de l'ADN cl né d <u>H. pyl ri</u> t ff t sur l'activité uréasique dans les clones de <u>E.coli</u> HB101 mis en culture dans des conditions limitantes en azote

Plasmide	Génotype différent de <u>E.coli</u> HB101 pILL753	Valeurs moyennes Activité uréase (μmol urea/min/ mg)
pILL753 (2)	-	0,86 ± 0,39
pILL753::3	ureA dégradée	neg (3)
pILL753::6	<u>ureB</u> dégradée	neg
pILL753::8	urel dégradée	1,1 ± 0,23
pILL753::10	ureF dégradée	. neg
pILL753::11	ureG dégradée	neg
pILL753::13	ureH dégradée	neg
pILL753::16	insertion en aval <u>ureH</u>	0,66 ± 0,11(4)
pILL763	<u>ureC</u> et <u>ureD</u> délétées	2,14 ± 0,16
pILL768	délétion en 3' en aval de <u>ureH</u>	0,57 ± 0,28

- (1) Bactéries mises en culture dans un milieu aérobie pendant 3 jours sur milieu minimum M9 complété avec 0.01 M L-arginine à 37°C.
- (2) Pour comparaison, l'activité uréasique de <u>H.pylori</u> 85P, isolat à partir duquel l'ADN a été cloné, était de 23  $\pm$  2.3  $\mu$ mol urea/min/mg protéine.
- (3) Aucune activité uréasique n'a été détectée.
- (4) Résultat pour une mesure particulière : 0,73
- (5) Résultat pour une mesure particulière : 0,10

### DISCUSSION

Le premier cas d'xpression fonctionnelle de gènes provenant de <u>H. pylori</u> dans des souches d'<u>E.coli</u> est présenté ici.

Ceci a été possible en cultivant des cellules de E.coli hébergeant le cosmide recombinant de l'uréase pILL585 (Labigne et al précité - 1991) sur un milieu minimum contenant une source limitant l'azote. Les résultats obtenus ont permis de montrer que les gènes de l'uréase de H. pylori pouvaient être sous le contrôle du système régulation de l'azote (NTR); et que l'activité uréasique dans les cellules de E.coli était dépendante la présence d'un ensemble de gènes qui ont été décrits dans les pages précédentes. Cet ensemble de gènes a été localisé immédiatement en aval des quatre <u>ureC</u> et <u>ureD</u> décrits ureB, gènes ureA, publication de Labigne et al, 1991 précitée. Ces nouveaux gènes sont situés sur un fragment de 3,2 kb comportant cinq cadres ouverts de lecture qui sont désignés par ureI, ureE, ureF, ureG et ureH.

La mise en oeuvre de mutations insertionnelles, et de délétions, au niveau du fragment d'ADN de 11,2 kb (pILL753) sous-cloné à partir du cosmide d'origine, a permis de montrer que les gènes ureA, ureB, ureF, ureG étaient nécessaires à l'expression de ureH l'activité uréasique dans E.coli. Au contraire des mutations insertionnelles à l'intérieur du gène ureI n'ont pas affecté sensiblement l'activité uréasique dans les cellules de E.coli. La délétion du gène ureC et du gène ureD (comme dans le plasmide pILL763) a activités qui résulté dans des significativement plus fortes que celles obtenues dans les cellules portant les plasmides avec les loci intacts, suggérant un rôle régulateur de cette région du cluster du gène de l'uréase de <u>H. pylori</u>.

Il apparaît clair que pILL753 ne porte probablement pas l'ensemble des éléments nécessaires à l'expression complète de l'uréase. La principale preuve pour cela est que : d'une part les cellules de E.coli hébergeant uréasique activité une avaient approximativement 25 fois plus faible que celle de l'isolat H. pylori utilisé à l'origine pour le clonage; d'autre part la délétion de la région en aval de ureH (pILL768) a conduit à une diminution considérable de l'activité uréasique. Il est intéressant de remarquer que C. jejuni nécessite la présence d'un nombre de gènes plus faible pour l'expression enzymatique en comparaison avec les résultats obtenus chez E.coli. En conséquence C. jejuni doit être capable de complémenter les fonctions des genes clonés de H. pylori.

La nécessité de gènes accessoires a également été démontrée pour les <u>Providencia stuartii</u> (Mulrooney et al (1988) J. Bacteriol. <u>170</u>: 2202-2207), un <u>E.coli</u> uréase positif (Collins et al - 1988), <u>Klesiella pneumonia</u> (Gerlach et al (1988) FEMS Microbiol. Lett. <u>50</u>: 131-135), <u>Proteus vulgaris</u> (Mörsdorf et al (1990) FEMS Microbiol. Lett. <u>66</u>: 67-74), <u>Staphylococcus saprophyticus</u> (Gatermann et al (1989) Infect. Immun. <u>57</u>: 2998-3002), <u>Klebsiella aerogenes</u> (Mulrooney et al -1990) et <u>Proteus mirabilis</u> (Jones et al (1989) J. Bact. <u>171</u>: 6414-6422 et Walz et al (1988) J. Bacteriol. <u>170</u>: 1027-1033).

La figure 5 présente une comparaison de trois régions codant pour l'uréase, pour plusieurs espèces de

4

les similitudes ainsi que les bactéries et montr particularités de chacune. Le degré de parenté, en génétique et de polypeptides terme d'organisation codés, est plus fort entre P. mirabilis et K. aerogenes que pour chacun d'entre eux vis à vis de H. pylori. Alors que le polypeptide UreG de H. pylori présentait une similitude forte avec celui de K. aerogenes (92% de degrés 59% d'identité), les conservation et (conservation et identité) entre les polypeptides UreE et UreF de H. pylori et K. aerogenes étaient : (33% et 14%), (44% et 11,6%), respectivement. Mulrooney et al ont constaté que les gènes de K. aerogenes codant pour les protéines accessoires UreE, UreI et UreG 1'activation de l'apoenzyme par impliquées dans sous-unités des incorporation nickel dans de l'uréase. Du fait de la présence de séries de résidus l'extrémité carboxy-terminale à hystidine polypeptide UreE de Klebsiella et de Proteus, Mulrooney at al ont proposé que UreE pourrait interagir avec le nickel pour le transférer ensuite à l'apoenzyme. Une telle série de résidus n'a pas été trouvée sur le polypeptide UreE de H. pylori ni sur aucun autre des produits des gènes uréases.

La recherche de similitudes entre la séquence d'acides aminés déduite des gènes de l'uréase de <u>H. pylori</u> et les séquences consensus impliquées dans un site de liaison de l'ADN (Pabo et al - 1981) ou dans des sites de liaison de l'ATP (Higgins et al - 1985) a permis l'identification d'un site de liaison de l'ADN à l'intérieur du produit du gène <u>ureI</u> (figure 4). De plus un site de liaison de l'ATP bien conservé (-GVCGSGKT-) existe à l'extrémité NH2-terminale du produit du gène <u>ureG</u>.

La région de l'uréase de <u>H. pylori</u> présente certains éléments uniques qui sont les suivants : tout d'abord les gènes <u>ureC</u>, <u>ureD</u>, <u>ureI</u> sont uniques pour <u>H. pylori</u>. Ensuite la région de l'uréase consiste en trois blocs de gènes qui sont transcrits dans la même direction et présentent une région intergénique de 420 bp entre <u>ureD</u> et <u>ureA</u> et 200 bp entre <u>ureB</u> et <u>ureI</u>. Ceci suggère une organisation génétique particulière à <u>H. pylori</u>, dans laquelle les trois blocs de gènes peuvent être régulés indépendamment.

Il est généralement admis que la synthèse d'uréase par H. pylori se fait de façon constitutive. Les résultats présentés ici tendent à montrer que l'expression des gènes de l'uréase de <u>H. pylori</u> pourrait en fait être sous le contrôle d'un système de régulation. En effet l'expression des gènes uréases de H. pylori une fois transférés chez E.coli, est totalement sous le contrôle du système de régulation de l'azote (NTR). Il est possible que les gènes de l'uréase de H. pylori, soient directement dépendants de la synthèse des produits des gènes <u>ntrA</u>, <u>ntrB</u>, <u>ntrC</u> de <u>E.coli</u> mais on ne peut exclure qu'ils soient dépendants de l'expression d'un ou de plusieurs autres gènes codant pour une (des) protéine (s) régulatrice (s) analogue (s) aux produits ntr de E.coli. Sur la base de ces données on peut penser que des paramètres physiologiques, tels que la ou d'une présence d'un milieu solide microaérophile puisse jouer un rôle dans l'expression de l'uréase chez H. pylori in vitro ou in vivo.

WO 93/07273 PCT/FR92/00921

55

#### II - PREPARATION DE SOUCHES MUTANTES

- utilisées Souches pour les expériences d'électroporation : plusieurs souches isolées de biopsies ont été testées pour leur aptitude à électroporées incluant la souche décrite dans la publication de Labigne et al -1991 précitée, à partir de laquelle le clonage initial des gènes de l'uréase a été réalisé. Une seule souche désignée N6 déposée à la CNCM sous le numéro I-1150 le 3 Octobre 1991, a donné des résultats positifs.
- Création des mutants dans le fragment cloné du chromosome de <u>H. pylori</u>, souche 85P : les mutants sont préparés par mutagénèse à l'aide d'un transposon (MiniTn3-Km) qui permet l'insertion au hasard de l'élément (élément de transposition). Le site d'insertion de chacun des éléments de transposition a été défini par analyses de restriction des plasmides dérivés (cf figure 1).
- Electroporation: 10<sup>10</sup> cellules de H. pylori ont été récoltées sur gélose au sang (10% de sang de solution cheval) lavées dans une (15% v/v et 98 W/V)glycérol/sucrose resuspendues sous un volume de 50  $\mu$ l à 4°C. 500 ng d'ADN plasmidique purifié sur CsCl et dialysé extemporanément contre de l'eau distillée ont été ajoutés sous un volume de 1  $\mu$ l aux cellules à 4°C. Après 1 minute sur la glace les cellules d'ADN ont été transférées dans une cuvette d'électroporation prérefroidie à -20°C (BioRad réf : 165-2086, de 0,2 cm de largeur), puis

placée dans l'appareil "Gene pulser Apparatus -BioRad) pour lequel il a été fixé les paramètres suivants : 25F, 2.5kV et 200 ohms. Après avoir avec l'impulsion électrique délivré constantes de temps 4,5 à 5 msec, les bactéries ont été resuspendues dans 100  $\mu$ l de tampon SOC (2% Bacto tryptone, 0,5% Bacto yeast extract, 10 mM NaCl, 2,5 mM KCl, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 10 mM MgSO4, 20 mM glucose), et inoculées sur gélose au sang non sélective (sans kanamycine, mais incluant vancomycine, trimethoprime, polymixine, acide nalidixique, amphotéricine B) pendant 48 heures 37°C sous atmosphère microaérophile. bactéries sont ensuite récoltées, resuspendues dans un volume de milieu Brucella (0,5 ml) et 100  $\mu$ l de la suspension sont étalés sur boîtes de gélose au sang sélective (incluant 20  $\mu$ g/ml de kanamycine et le coktail antibiotique décrit bactéries croissance de La ci-dessus). kanamycine transformées et résistantes à la apparaît après 4 jours d'incubation à 37°C en atmosphère microaérophile.

Les autres techniques incluant PCR, Southern, et Western sont des techniques classiques.

## RESULTATS

Deux mutations générées par insertion de MiniTn3-Km dans le gène <u>ureB</u> présent sur le plasmide pILL753 ont été étudiées en détail. Il s'agit des mutations numérotées 3 et 4. La position précise de chacune des insertions est donnée à la figure 6. Les plasmides correspondant à ces insertions ont été préparés, purifiés et concentrés. Des bactéries résistantes à la WO 93/07273 PCT/FR92/00921

kanamycine présentant toutes les caractéristiques de souche N6 <u>H. pylori</u> utilisée pour l'électroporation ont été obtenues; elles sont totalement incapables d'hydrolyser l'urée.

Des contrôles ont permis de vérifier que la souche mutante est une souche isogénique :

- \* bien que "uréase négative" les souches ont les propriétés biochimiques caractéristiques des bactéries appartenant à l'espèce <u>H. pylori</u> (oxydase, catalase, sensibilité à l'oxygène);
- \* les bactéries mères (N6) (CNCM n°I-1150) et les bactéries isogéniques N6::TnKm-3 et N6::TnKm-4 ont les mêmes profils de restriction après digestion enzymatique des ADN totaux (cf figure 8);
- \* après amplification enzymatique à l'aide des primers spécifiques de <u>H. pylori</u> et séquençage du produit amplifié, les mêmes séquences nucléotidiques ont été trouvées alors que des souches indépendantes de <u>H. pylori</u> ne présentent jamais la même séquence, mais au contraire un polymorphisme génique important;
- \* l'analyse par hybridation type Southern des profils de restriction par <a href="BamHI">BamHI</a> et <a href="HindIII">HindIII</a> des ADN des souches parentales et mutées témoigne du remplacement des gènes (figure 7 et son interprétation figure 6).

Une des difficultés rencontrées provient du fait que la souche transformée (N6) n'est pas celle à partir de laquelle le clonage des gènes de l'ur ase a été réalisé, cette dernière souche étant la souche 85P et que les sites sont BamHI ne et HindIII restriction conservés d'une souche à l'autre : une sonde correspondant au fragment de 8,1 kb provenant de pILL590 (figure 1) montre clairement des profils de restrictions <u>Hind</u>III qui diffèrent entre N6 et 85P (figure 9), en particulier absence des fragments de 1,25 kb et 1,15 kb. Par contre les fragments HindIII de 4,1 kb et BamHI de 5,1 et de 1,3 kb sont conservés. Il a donc été vérifié par amplification enzymatique (PCR) à l'aide d'oligonucléotides répartis sur l'ensemble de la région correspondant aux gènes ureA, ureB, ureC et <u>ureD</u>) que les produits d'amplification 1 à 6 montrés figure 10 étaient les mêmes dans les deux souches, et que l'absence des sites de restrictions <u>Hind</u>III reflétait le polymorphisme génique et non un réarrangement majeur de la région uréase. Une telle vérification faite, il est possible de confirmer sans ambiguïté le remplacement génique de l'allèle sauvage par l'allèle muté dans les deux mutants créés.

\* enfin il a été vérifié par immunobuvardage à l'aide d'anticorps anti-uréase, ou anti-H. pylori préparés chez le lapin, ou anti-H. pylori présents dans le sérum de patients infectés par H. pylori, que les souches mutées N6::TnKm-3 etN6::TnKm-4 n'exprimaient plus le polypeptide de 61 kDaltons codé par le gène ureB et donc que le gène ureB de ces souches avait bien été interrompu (figure 11).

## REVENDICATIONS

- 1/ Séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par, ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou, toute partie d'au moins une de ces séquences nucléiques.
- 2/ Séquence nucléotidique selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est modifiée par délétion, addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs nucléotides de telle façon que les propriétés fonctionnelles des polypeptides codés par ces séquences modifiées sont soit conservées soit atténuées, voire supprimées, par rapport aux propriétés des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI, tels qu'exprimés par H.pylori, ou de telle façon que cette séquence modifiée n'exprime pas de polypeptide chez H. pylori.
- 3/ Séquence nucléotidique selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend :
  - a) l'ensemble des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou,
  - b) l'ensemble formé par les séquences nucléiques (variantes) correspondant à ces gènes modifiés indépendamment les uns des autres, de telle façon que l'ensemble de ces variantes code pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H.pylori, ou au contraire code pour des polypeptides modifiés, pour atténuer voire supprimer les propriétes

fonctionnelles des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H. pylori ou, n'est plus exprimé en tant que polypeptides.

- 4/ Enchaînement nucléotidique caractérisé en ce qu'il s'agit d'un fragment d'une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, ledit fragment comprenant au moins 15 nucléotides, ce fragment pouvant notamment être choisi parmi :
  - des fragments, ayant conservé la capacité de coder pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides tels qu'obtenus par expression d'un gène choisi parmi ure E, ure G ou ure I, dans H. pylori;
  - des fragments codant pour toute partie des polypeptides <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, tels qu'obtenus chez <u>H. pylori</u>, et en particulier codant pour des peptides ou des parties de polypeptides reconnus par des anticorps dirigés contre <u>H. pylori</u> ou capables de se comporter comme des haptènes ou des immunogènes;
  - des fragments dépourvus de la capacité de coder pour les polypeptides de <u>H. pylori</u> tels qu'exprimés à partir des genes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>;
  - des fragments codant pour des polypeptides ou peptides ayant des propriétés atténuées, voire supprimées par rapport aux propriétés des polypeptides codés par les gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u> de <u>H</u>. <u>pylori</u>.
- 5/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce qu'elle est associée aux séquences nucléiques correspondant aux gènes de structure <u>ureA</u> et <u>ureB</u> codant pour les sous-unités uréasiques chez <u>H. pylori</u>.

- 6/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications l à 5, caractérisée en ce qu'elle est associée aux gènes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et/ou <u>ureD</u> codant pour l'uréase chez <u>H. pylori</u>.
- 7/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureE</u> correspondant aux nucléotides 800 à 1309 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureE</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureF</u> correspondant aux nucléotides 1324 à 2091 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureF</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 9/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureG</u> correspondant aux nucléotides 2123 à 2719 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureG</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 10/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureH</u> correspondant aux nucléotides 2722 à 3516 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement

ureH ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.

- 11/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>urel</u> correspondant aux nucléotides 211 à 795 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>urel</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 12/ Séquence nucléotidique selon la revendication 7, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement nucléotidique suivant ou en ce qu'elle comprend cet enchaînement:

GCG AAA ATA TGC TAT GAA ATA GGA AAC CGC CAT

- 13/ Sonde nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, ladite séquence étant marquée.
- 14/ Amorce nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle comprend un fragment nucléotidique tel qu'issu d'une séquence selon l'une quelconque des revendications l à 12, comprenant environ 18 à environ 30, de préférence environ 25 à environ 30 nucléotides, pour l'utilisation dans une réaction d'amplification génique.
- 15/ Séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle hybride dans des conditions stringentes avec une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.
- 16/ Utilisation d'une amorce selon la revendication 14, pour la détection <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, à partir d'un échantillon biologique et à l'issue de réactions d'amplification génique.

17/ Utilisation d'une sonde selon la revendication 13, pour la détection <u>in vitro</u> dans un échantillon biologique, d'une infection par <u>H. pylori</u>, le cas échéant à l'issue de réactions d'amplification génique.

18/ Polypeptide, caractérisé en ce qu'il correspond à l'un des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI présentés à la figure 4, ou, à toute partie d'au moins un de ces polypeptides, par exemple à un polypeptide répondant à l'enchaînement

Ala Lys Ile Cys Tyr Glu Ile Gly Asn Arg His.

19/ Polypeptide selon la revendication 18, sous forme modifiée par addition, substitution, délétion ou inversion d'un ou plusieurs acides aminés, pour atténuer, voire supprimer ses propriétés dans la régulation et/ou la maturation de l'uréase telle qu'exprimée par les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH, UreI dans H. pylori.

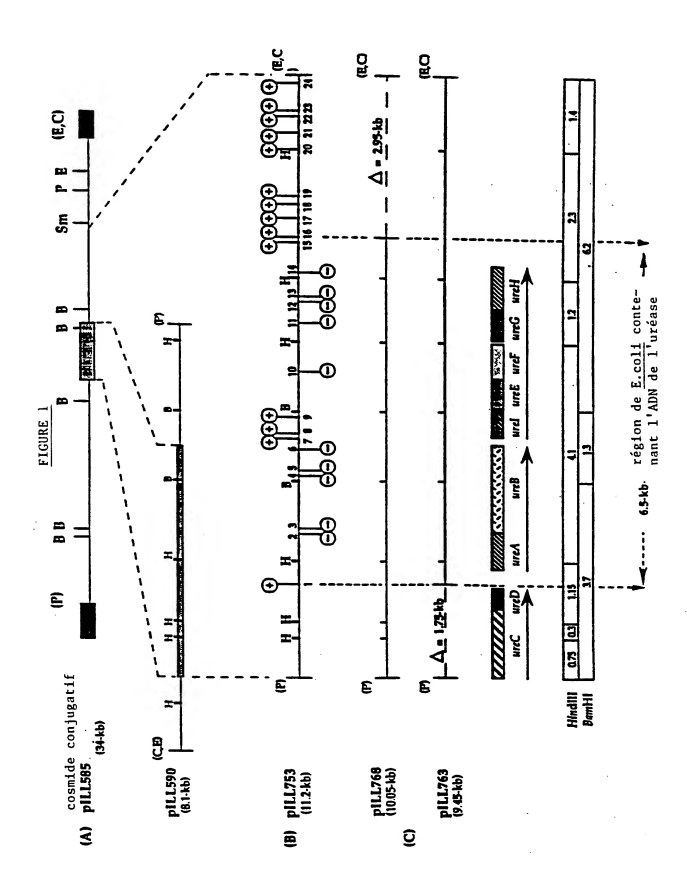
- 20/ Vecteur recombinant, caractérisé en ce qu'il contient une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 12.
- 21/ Vecteur recombinant selon la revendication 20, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un cosmide ou d'un plasmide.
- 22/ Vecteur recombinant selon l'une quelconque des revendications 20 ou 21, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL753 contenu dans <u>E.coli</u> HB101, déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1148.
- 23/ Vecteur recombinant selon l'une quelconque des revendications 20 ou 21, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL763 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1149.
- 24/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante, caractérisée en ce qu'elle présente une mutation au niveau d'au moins un gène choisi parmi les gènes <u>ureF</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>,

- ureI, ou <u>ureA</u> ou <u>ureB</u>, dans des conditions telles que la souche recombinante exprime un phénotype uréasenégatif, ou présente une atténuation des effets de l'uréase, en particulier de ses effets pathologiques.
- 25/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon la revendication 24, caractérisée en ce qu'elle est mutée au niveau du gène <u>ureG</u>.
- 26/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon la revendication 24, caractérisée en ce qu'elle est mutée au niveau du gène <u>ureA</u>.
- 27/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon la revendication 24, caractérisée en ce qu'elle est mutée au niveau du gène <u>ureB</u>.
- 28/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon l'une quelconque des revendications 24 à 27, caractérisée en ce qu'il s'agit de la souche N6 (NCIMB n° 40512) mutée. 29/ Hôte cellulaire recombinant différent de <u>H. pylori</u>, caractérisé en ce qu'il est transformé par une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 12 ou 15, dans des conditions permettant son expression dans l'hôte.
- 30/ Hôte cellulaire recombinant selon la revendication 29, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une souche de H. pylori comprenant une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 2 à 12 ou 15.
- 31/ Hôte cellulaire recombinant selon la revendication 30, tel qu'obtenu par mutation de la souche N6 de H. pylori, déposée à la NCIMB le 26 Juin 1992 sous le numéro NCIMB 40512, au niveau de l'un au moins des gènes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI.
- 32/ Hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 29 à 31, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une souche <u>E.coli</u> modifiée par une séquence

nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 12.

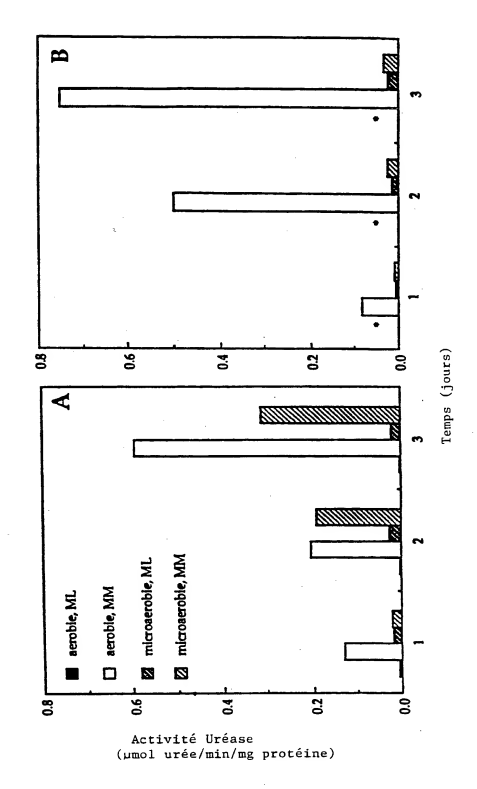
- 33/ Hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 29 à 31, caractérisé en ce que son activité uréasique est atténuée.
- 34/ Composition immunogène, caractérisée en ce qu'elle contient un hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 24 à 33.
- 35/ Kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u> sur un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - au moins un couple d'amorces nucléotidiques selon la revendication 13, capables d'hybrider aux extrémités 5' et en 3' d'un fragment nucléotidique spécifique d'au moins un gène choisi parmi <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>,
  - des réactifs nécessaires à l'extraction des acides nucléiques à partir de l'échantillon traité,
  - des réactifs pour effectuer la polymérisation dudit fragment nucléotidique, à partir des amorces nucléotidiques, notamment des enzymes de polymérisation, en quantité suffisante pour réaliser l'amplification du fragment que l'on souhaite amplifier,
  - au moins un enchaînement de nucléotides pouvant être utilisé comme sonde et capable d'hybrider dans des conditions déterminées avec le fragment nucléotidique amplifié,
  - le cas échéant des moyens pour révéler l'hybridation.
- 36/ Kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, caractérisé en ce qu'il comprend :

- une quantité déterminée de sonde selon la revendication 13,
- un milieu approprié pour la réalisation d'une réaction d'hybridation entre l'acide nucléique de H. pylori à détecter et la sonde,
- des réactifs pour la détection des hybrides éventuellement formés.
- 37/ Anticorps polyclonal ou monoclonal, caractérisé en ce qu'il reconnait un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 18 ou 19 ou un fragment de ce polypeptide.
- 38/ Composition pour le traitement d'une infection par <u>H. pylori</u>, caractérisée en ce qu'elle contient un anticorps selon l'une quelconque des revendications 18 ou 19.

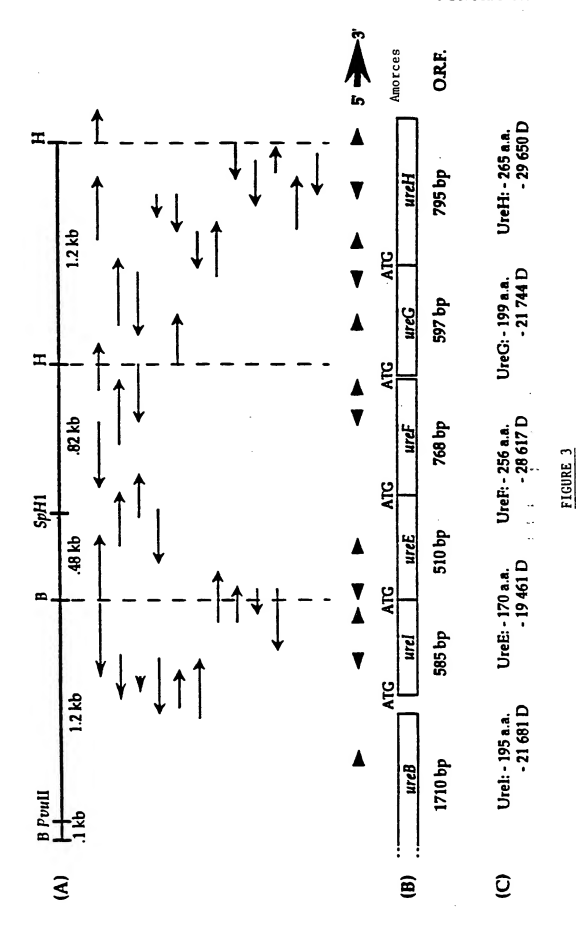


FEUILLE DE REMPLACEMENT

FIGURE 2



SEUILLE DE REMPLACEMENT



FEUILLE DE REMPLACEMENT

FIGURE 4

CTT AGA TCC TTA GTT TTT AGC TIT III AGG AGC AAC GCT TAG GA AMB phe AGC ATT ile ser phe A CTC --1eu

TIT TIG TIT TIN TIT TIT GIC TTA TCA AAA AAT TGG GGG CTT TGT ATT TTT CTG TCT 929 GGT TAA TCGTAT AGT ATG ATT AGC TCA AGC AAC AAA TTT

tyr val CTT GTA T'IG TTA TAT GIT leu leu leu gly leu val GGN CTA Met N.r.G TGG ANG GAN ANG GCA SD GTTAAA ATT TTT

CCT ANA AGC ser lys pro GAT asb val lys ANA ACC thr len TTA gly 999 сув ATT ile 999 gly asn AGC AAT ser TTA ATC ile leu val

tyr thr 110 va] val val กถก AAT сув TGT ATTA 1.10 ATT 110 331 กดก  $\mathbf{TCC}$ GGG C'IC gly GGT gly GTG val pho TTT TTT pho AAC ออก mot val

ser GTA val gln CAA ala GCT ile GAT asb GAA glu GCT ala GGTgly 451 մյո GNN GTA val CCTpro ညည ACA thr pro CCT ANC asn CIC len GCT TCC ser 361

tyr len tyr ACC thr T'I'C phe gly GGTphe TTT len len T'I' gly999 ACT thr gcgala CCN pro 999 gly TAT tyr  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{C}$ phe AAT asn ACT thr len CAT

FIGURE 4 (Suite)

	TTC	bhe		GAC	asp		GGT	gly		ACT	thr		TTT	phe					AAC	ı asn
	TTA	len		GAT	asb		TGG	trp	-	TTC	phe		CTC	leu					TTA	asp leu
	AGC	ser		CTT	leu		GCT	ala		222	lys		TTA	leu					GAT	азр
	TAT	tyr		ATG	met			leu					TGG	trp			•		AGG	arg
	TGG	trp		GAT	asp		TGG TTG	trp leu		T'IN GGG	leu gly		GCT TGG TTA	ala					CTA	len
	TCT	ser		AGC	ser		ATT	11e		CCT	pro			pro					AAT	gly asn leu arg
	TIT GGT TIG GAT TGG AGG CCC TAC TCT TGG TAT AGC	tyr		TAT	tyr		GCG ATC ATT	11e		ATC	11e		GCT TGG ATC CCT						ATG ATC ATA GAG CGT TTA ATA GGC AAT CTA AGG GAT TTA AAC	gly
	ວວວ	pro		CAC	his		၅၁၅	ala ile		AAA ATC	lys ile		TGG	ala trp ile					ATA	11
	AGG	arg		TCC	ser		TGG	trp		T'rG	leu		GCT	ala					TTA	Met ile ile glu arg leu il
511	TGG	trp	571	TTA	leu	631	GAT TGG	trp	691	ATC	asn ile	751	NCC	thr	811			812	CGT	arg
	GAT	asb		ATT	11e		GAT	asp		NNC	asu		TTA	leu					GAG	glu
	TTG	len		909	ala		၁၅၅	gly		GAN	glu		ATT	11e		CAT			ATA	11e
	GGT	gly		GCT	ala		ACT GAN	glu		TTC ATT	phe ile		GAG GGC ATT TTA ACC	glu gly ile leu thr		GAT			ATC	11e
	TTT	bhe		CCT	pro ala		ACT	thr		$\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{C}$	bhe		GAG	glu		GAT			ATG	Met
	ACT	thr		ATT	11e		ATC	11e		GCT	ala		ATT	11e		TGA	OPA		GAG	
		his		ACG	thr		၁၅၅	gly		ACC	thr		ATC	11e		GTG	val		TGT	ureE
	AAC	asn		AAC	asn		LTA	leu		CTT	leu			ala			trp		999	B
	ATC AAC CAC	11e		ATC			GTG	val		TGG	trp leu		CTT GCT	leu ala		CAC TGG	his		ACT GGG TGT	
	GCT	ala		929	ala		AAA	lys		TTG	leu		TGG	pro trp		CAA	gln		AAC	
481	909		541	GTA	val	601		his	661	_	val	721	CCA	pro	781	ATC	11e	782	TCC	

FIGURE 4 (suite)

phe asn lys GAA val ala • ala TTT AAA ala phe lya AGG GTA CAA gln ile val asb arg GAC ACG glu TCT ATT 11e GAA ser AVA lys thr GAA GAA GAG glu GCA ala glu glu CTTleu ANG val ၁၅၅ ၁၉၁ arg lya GTG gly TTT bhe GAG  $\mathbf{TGG}$ TAT trp glu AGC ser tyr GTA val GAA GAA GCT AAG T'TA T'AC tyr ညည ala lya glu glu 1052 1112 ala len ANA TTG ATA Ιув leu ile 932 992 GA'F asb GAC TTT ala asb phe CAA gln GCT ATC TTA ile CAT GCG GTGala AAA len val lys CAC his TAT his ၁၅၅ ATT 11e tyr  $g_{1y}$ GAT GAT ATT ၁၅၁ CAA gln asb ile arg asp asn AGG val AAC GTGGGN GTC arg val gly AGC ACC GAA CAA GGN ser thr gln glu gly TTCAAA  $\dot{\mathrm{T}}^{\mathrm{CT}}$  $\mathbf{TCT}$ ATA 11e phe lys ser ser glu GAT GAT GNN asb asb TTT phe phe TAT GGTTIG leu arg leu gly суз CCC

ser asn gln CAT pro GTT val ညည ATG met gly ser CTA len AGC lys GTGval AAG GAA glu thr TTA len CTA len 1232 1172 len arg ၁၅၁ TTA a]a glu 909 GAA 1 y s len AAA ser thr ACG  $\mathbf{TCC}$ pro asp ညည GAT AAG lys len GAA glu lys AAA TCA ser phe pro AGIL ser thr len ACA 133

FIGURE 4 (suite)

AA	ana 1ys	AAT	TTA leu	crc	CTC	ccc
S D TAG AAA AAC AA AMB	1351 AGC GTG AAA AGC ATT GAA AAA AGC GTG GGT ATG CTC CCA AAA ser val lys ser ile glu lys ser val gly met leu pro lys		AAC asn		GCT	ATC ATT ACG CTA TCC ACA AGC CCC ile ile thr leu ser thr ser pro
AAA	CTC leu	CAA GTC gln val	AGA arg	rra aan gcc aar leu lys ala asn	AGC	CTA TCC ACA leu ser thr
S D TAG A	ATG met		GCT	aaa 1ys		TCC
aaa 1ys	GGT 91y	CTG ATT CTG leu ile leu	TTG GCT leu ala	rra leu		CTA
	GTG	CTG leu	CTT	TAT Ľyr	ACC thr	ACG
GAT TTT AAA GTG GTC ATG asp phe lys val val met	AGC	TTT	TTT GGG CTT phe gly leu	TTA AAA TAT leu lys tyr	1591 CTG AGC TTG AAA CTC ACC leu ser leu lys leu thr	1651 ATC TTA GGG GTT GAA GAA ATC ATT ACG ile leu gly val glu glu ile ile thr
GTG	AAA 1ys	GAA 91u		TTA leu	AAA	ATC 11e
1292 TTT AAA phe lys	GAA glu	AAT	TCT	1531 AGC GCT 9er ala	1591 CTG AGC TTG leu ser leu	1651 GTT GAA GAA val glu glu
1292 TTT phe	1351 ATT 11e	1411 GAT asp	1471 CAT TCT his ser		1591 AGC ser	1651 GAA glu
	AGC	CAT GTG his val	ACG	GAA		GTT
AGC	AAA 1ys	CAT	TAC		ATG	666 91y
CTG GCG leu ala	AGC GTG ser val	AAT GCT asn ala	GGA TCT gly ser	ACF AAF Lhr asn	ACG GAA thr glu	ATC TTA GGG ile leu gly
CTG leu		AAT	GGA 91y	AC'F Uhr	ACG	ATC ile
TCA	GAT AAA GGA AAA asp lys gly lys	AGC	ATT ile	GTT val	TAC	AGG
GTC	GGA g1y	GAC	TTC CCC phe pro	GCA AAA AAG ala lys lys	CTT	GAT TTA AAA asp leu lys
aag 1ys	AAA 1ys	AAG ACA lys thr	TTC	777 173	TTC phe	TTA
	GAT	AAG 1ys	GTG			GAT
1262 CCT AAT pro asn	1321 CAA ATG GAT AAA GGA AAA F Met asp lys gly lys	1381 ACT CCA AAG ACA GAC AGC thr pro lys thr asp ser	1441 GAT GCG asp ala	1501 CAT CCA his pro	1561 TCT AGC ser ser	1621 CAA CAA gln gln
1262 CCT pro	1321 CAA F	1381 ACT thr	1441 GAT asp	1501 CAT his	1561 TCT ser	1621 CAA gln

FIGURE 4 (Suite)

			••	rn <i>a</i>	<i>.</i>	_
GCC	CCC	GCT	GTC	AAC CAG asn gln	CAA AAC gln asn	TTA
CAA gln	GAC asp		AGC GTC ser val			ATT
TTC ATT AAA ACC TTA CAA phe ile lys thr leu gln	GAA glu	AAA AAG 1ys 1ys	алл Туз	rrr	2011 AGC CAC TTG TGC GCG GCA AGC GTT ser his leu cys ala ala ser val	TGA
ACC		TTG leu	GTT	CCT	AGC	TCT
AAA 1ys	CAA	GAAglu	TGC GTT Cys val	CAA AGC CCT gln ser pro	GCA ala	ATG
ATT ile	GCT CAA CAA ACC ala gln gln thr	ACT AGC TA <u>r GGC GTT TTT GCG GCG</u> AGT TTG GGG ATT GAA TTG thr ser tyr gly val phe ala ala ser leu gly ile glu leu	GTA ATT AAC TGC GTT val ile asn cys val		6CG ala	2071 CAT GAG AGT TTA TAC TCG CGC CTT TAT ATG TCT his glu ser leu tyr ser arg leu tyr met ser
TTC ATT phe ile	GCT	666 gly	ATT	AGC TTG	TGC	CTT
CGT	TAC	TTG leu	1891 AAC ATG GTA ATT asn met val ile		TTG	CGC
AAT	GCT ala	AGT		1951 TTA TTG leu leu	2011 AGC CAC ser his	TCG
1711 CTA GGC AAT leu gly asn	1771 AAC GCT asn ala	1831 GCG AGT ala ser	1891 AAC ATG asn met	1951 TTA TTG leu leu		2071 AGT TTA TAC TCG ser leu tyr ser
CTA leu	TTT phe	GCG ala	TCT	ATC 11e	GAA glu	TTA
aag 1ys	TTT phe	TTT	ACT thr	aaa 1ys	GAC	AGT
CAA g1n		ACT AGC TAR GGC GTT TTT thr ser tyr gly val phe	CAA gln	GGG CAA AAA ATC gly glu lys ile	CTA leu	GAG
AAT asn	ATT GGC GCA ile gly ala	GGC 91y	GCN ala		GAA g	CAT
GCC ala	ATT ile	TAT	TAT	GAT	CTA leu	CAG
TTA leu	GAC	AGC		AAC asn		
CGA TTA arg leu	TTA GAC leu asp	ACT	TAT CTT tyr leu		GAA AAA ACC glu lys thr	
TTG	GAA	GCC	CAT	TCT		AAG 1ys
1681 ATG GAA met glu	AAC	CAT his	1861 TTA AGG leu arg	1921 CCA CTA TCT pro leu ser	ATA i 1e	2041 GAC ATT asp ile
1681 ATG met	1741 ATG met	1801 ACC thr	1861 TTA leu	1921 CCA (	1981 CTC 1	2041 GAC asp
				•		

$\overline{}$
e
ı
┯┥
Þ
S
$\overline{}$
7
Œ
RE
G
I
Ē

	GT g1y	TC al	ATG	GAA	GAA glu	cG 1a	
	GC G	GCG GTC ala val	GTG A val m	AGA GAA arg glu	TTG G leu g	CTA GCG leu ala	999 299 886 888
	A A I	G C C	G G G				)9 & 10 0
	. g.	AT	TCG	ATT	AAT asn	GAC	AAA
	GTA val	GAC	AAT asn	GCT ala	CCT	CCA	AGA
	CCT	TAT GAC ATG tyr asp met	AAA AAT lys asn	ACG GCT thr ala	TTC CCT phe pro	TTC AAC CCA GAG phe asn pro glu	CCC AGA
	GGT 91y	GAT	TGT cys	CAC his	CGT	TTC phe	ATC
	TGT cys	AAA 1ys	TTT ATG TGT phe met cys	CCG	CAT GGC CGT his gly arg		2492 GAG GGC GAT AAA ATC qlu qly asp lys ile
	ATG GTA AAA ATT GGA GTT TGT GGT CCT GTA GGA AGC GGT Met val lys ile gly val cys gly pro val gly ser gly	CGC CAC ATG TCA AAA GAT TAT GAC ATG GCG GTC arg his met ser lys asp tyr asp met ala val		2312 GAA ACA GGA GGC TGT CCG CAC glu thr gly gly cys pro his	2372 GAA ATG CAT GGC CGT glu met his gly arg	2432 CTT TCA GCG ACT leu ser ala thr	2492 GAG GGC GAT AAA ATC CCC AGA AAA GGC GGG qlu qly asp lys ile pro arg lys gly gly
2132	GGA GGA g gly	CAC ATG his met	2252 GAA GAC GCA GAA glu asp ala glu	; GGC 91у	2372 GAA ATG glu met	TCA	GGC <b>q1v</b>
2	ATT (11e 1192	CAC		2312 GGN ( g1y (	2372 GAA   glu	2432 AAC CTT TCA asn leu ser	2492 GAG (
	AAA 1ys		GAA GAC glu asp	ACA	GAA glu	AAC asn	GC'F ala
	GTA val	ACG		GAA	GTA	AGT	GTG
	~	TTA leu	ACG AAA thr lys	GGC GTA gly val		GGA GGC gly gly	ATT GAT GTG GCT ile asp val ala
	TTT	GCT	ACG	GGC GTA gly val	GAA GCC glu ala	GGA gly	ATT 11e
	AAT	GAA glu	TAC	ATT	TTA	AGC	GTG
	AGG	rrg Arr leu ile	ATT	ATC 11e	AAT	GAA g1u	TTT phe
SD		TTG leu	GAT	AGG arg	ATG met	ATT 11e	
	ATT	GCC ala	AAT	<b>GA</b> G glu	TCT	TTG leu	ACG ATC thr ile
	CAA ureG 2	ACC					
2102	TCT CAA ATT ureG	AAA ACC 1ys thr	2222 ATC ACT 11e thr	2282 CCA CGA Pro arg	2342 GAC GCT asp ala	2402 TTG CTT leu leu	2462 GAC TTT asp phe

FEUILLE DE REMPLACEMENT

## Figure 4 ( Ding

GTG val TAT သသ pro ညည ala TTA len asp GAT ile ATT AAG asn lys ATC AAT 2552 ile val GTC len CTTlen TTGGAC asb TCA ser CGTarg ACG thr ATC 11e glyCCA GGA pro

leu proAGC ser AAA lys 909 ala ala gCGATC ile lys ANA GAT TCT AAA ser lys 2612 asb AGG arg GAN glu met ATG GTC val ANA lys TTGlen GAC asb GGA GCC gly ala 2582

arg GCT TGG ATC AAG lys 11e trp ala GTG ATC ile val GAT asp TTA GAC leu asp 2672 g1yGGT glu GAN lys AAA ala GCTCCG AAT ATC CGC arg 11e asn pro TTT TTA phe leu 2642

CTT NCA TGA TGA OPA asb GAT glu GAA TTGlen TTA len ala AAC GCT 2702 asn

len gln glu ser lys leu arg TAC GCT CAA GAA TCC AAG CTC AGG tyr ala asn thr ATG AAC ACT  ${f TTG}$ GGA AGA SD TTT ATT ureH CAN CGC 2701

phe ညည pro ACG CCC prothr TTT TTC bhe bhe GAC AAT asn asb glu ATT GAA 1.1eGTG val cys  $\mathbf{TGC}$ arg 990 999 g1yGAC asb ala GCT 999 gly ile ACC AAA ATA lys thr

ala val 909 TTA len CTTleu ATC ATG met ile glu GAA 909 ala GAT TTA len asb 2851 GAC asb 1ysAAA proCCTtyr TAC phe TTTpro ပ္ပင္ပ 909 ala met ATG CIC len AAG

FIGURE 4 (Suite)

AAT asn CCA pro GGTgly ATC ile AAC asn  ${
m TTG}$ leu gln CAA GTGval GAT asb gln CNA GCN ala GAT asp AAA lys ATG met len gly pro ser AGC

phe GAC asp GAA glu ACT thr NAC asn CAT his ile ANA ATC lys g]n GNA  $T'\Gamma'$ phe TCCser CAA gln  $\mathbf{TCG}$ ser ACT thr AGG leu 2941

phe pro gce ala phe TTCGAC asb len phe TTT GCTala AAC asn 303. GAA glu 999 gly GTG val GTTval his CAT ATG met GAC asb

ser CGC arg TTG leu ser  $\mathtt{TCT}$ ATT ile ACG thr ACC thr GGC AAT asn gly ANG. lys phe his CAT SCG ala AAC asn GAA glu phe pro leu

phe leu GAG glu AAT asn ၁၅၁ arg 909 a]a GTG val CGN arg 999 gly GCA ala GTC val ATT ATC GNN glu AGT ser TAT tyrleu leu CAA gln  $\mathbf{TCC}$ 

tyr TAT tyr ATC i.le သသ pro AAA ) ys glu GAG GAT asb CAA gln ATT TTA Jeu 3211 i le TCT ser ATC AAA ] y s ACC thr CAC TTGleu ၁၅၁ arg AAC asn phe AAA

GAT phe met ATG TGC cys ATG met AAC asn AAT asn GAC T'TA len asb 3271 ACC thr thr ACC ] ys CCC NAN pro GAT TTA leu ATT ACG thr AAC GAC

TTA

FIGURE 4 (Suite)

<b>4 5</b>	
CGA ard	
GTG CGA val arg	
3GC 31y	
O H	
5 5 8 8	
CT 1e	
GAG glu	
ATA 11e	
3331 AAT TGC CCC ATA GAG CTG TCT GGC GTG CGA asn cys pro ile glu leu ser gly val arc	
3C C	
31 T T( n C)	
3331 AAT asn	
GT'C val	
CTG leu	
3331 TTG GTG CTG GTC AAT TGC CO lee val lee val asn cys p	
rrg (	
AAT TJ	
ig A	
r TTG r leu	
TAT	
CAT his	
ACG CAT TAT thr his tyr	
3301 TAT ACG CAT tyr thr his	

CAT	hts		
TUL	4 4	l )	
TU	100	) 1	
<u>ا</u> ر	ין ה מו	5	
C E C	717	ט ד	
£	משט	n T fi	
5	GC GAA GGA GTG GAT GGA GCC GTG AGI GAA AIC GCI MOI 202 CTT	ser	
. 5	919	Val	
7	ည	ala	
1000	GGA	gΤy	1
1	GAT	asb	
	GTG	val	
	GGA	gly	
	GAA	glu	
	GAG	glu	
	GAA	glu	
	ATT	11e	
	TTG	leu	
3361	GGA	gly leu ile glu glu s	

lys GAA AAA glu TTA AGA arg len CAT his  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{G}$ leu GAN CCC TTG len glu pro 3451 ser TCA ၁၅၅ gly 1ys GCT TTA GCG AAA ala leu ala CTG AAA lys len TTA TGC leu cys 3421

TAA AAA ACA CTT TAA AAA AGA OCH ATC ACG CAA ACG ATT ACG CCA AAG GTT thr pro lys val 3511 1.1e gln thr thr TTT phe GCT CGC arg 3481

TAC CCT TTA GTC TTT TTT AA

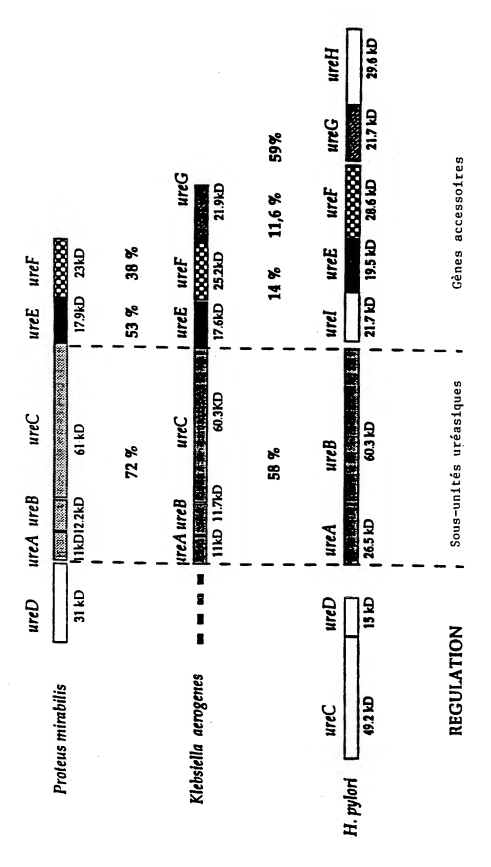


FIGURE 5

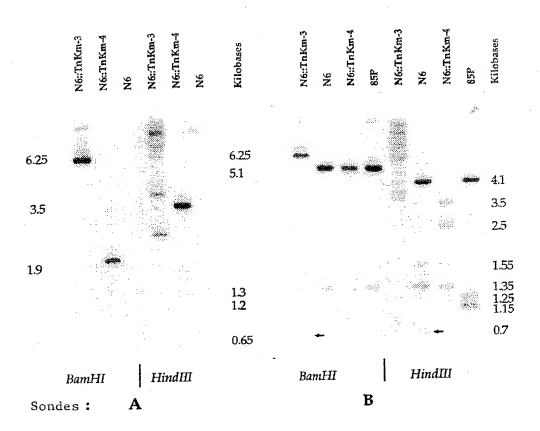
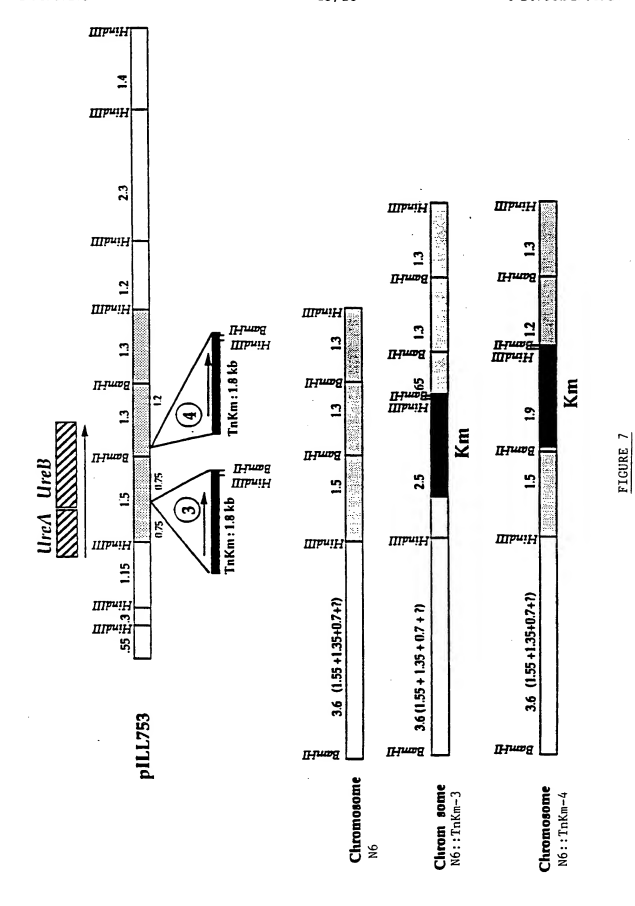


FIG. 6



FEU!LLE DE REMPLACEMENT

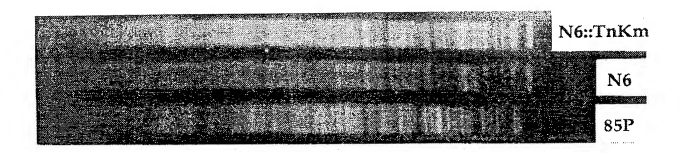


FIGURE 8

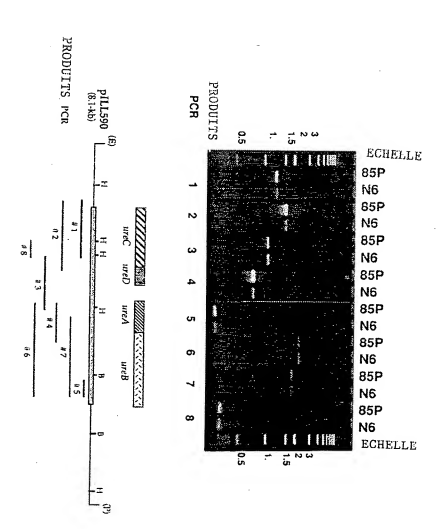


FIGURE 10

FIGURE 9

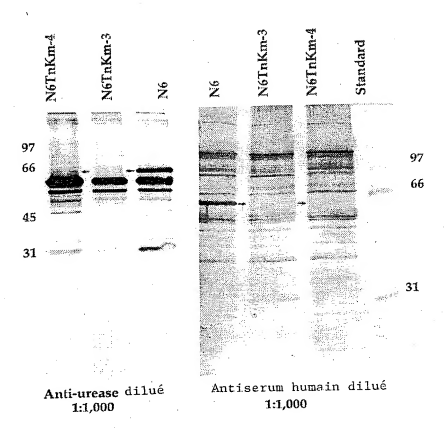
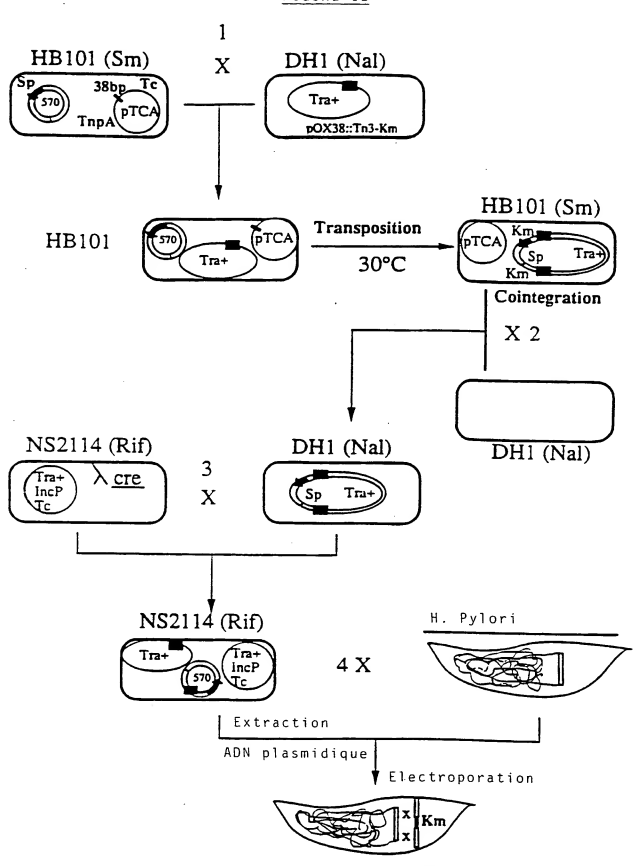


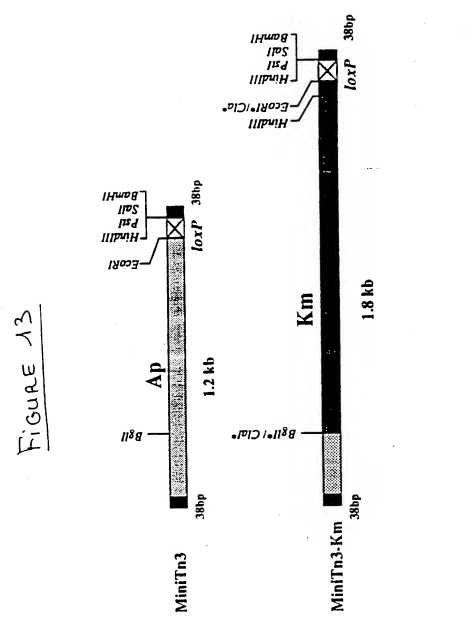
FIGURE 11

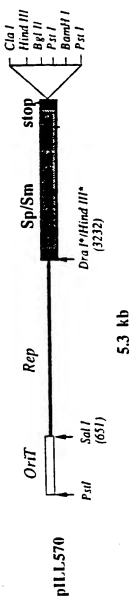
ı

FIGURE 12



FEUILLE DE REMPLACEMENT





## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR 92/00921

	<del></del>		·		
ì	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int. C	1.5 C12N15/31; C12N15/74; C12P21/08; A61K39/02 to International Patent Classification (IPC) of to be	C12N1/21; C12Q1/68 oth national classification and IPC			
	LDS SEARCHED				
	documentation searched (classification system followed	by classification symbols)			
	C1. <sup>5</sup> C07K; C12N	·			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included in	the fields searched		
Electronic d	data base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, search	terms used)		
C. DOCU	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		<b>B</b>		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Х	1-2, 4, 5-10,12, 20-33				
Υ	pathogène de Heliobacter pylori, agent des maladies inflammatoires gastriques' see page 796, paragraph 2 - paragraph 3				
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" document to be of p	categories of cited documents:  It defining the general state of the art which is not considered particular relevance  Document but published on or after the international filing date	the principle of theory underlying the	cation but cited to understand invention		
"L" documen	L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other				
"O" documen means "P" documen the priori	claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination e art				
		"&" document member of the same patent			
	ctual completion of the international search uary 1993 (05.01.93)	Date of mailing of the international search 4 February 1993 (04.02			
Name and ma	niling address of the ISA/	Authorized officer			
	opean Patent Office	The state of the s			
Facsimile No.					

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 92/00921

Continuat	ion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
0, P, X	MICROB. ECOL. HEALTH DIS.(SPEC.ISSUE)  Vol 4, October 1991, page 139  V. CUSSAC ET AL. 'EXPRESSION OF HELIOBACTER PYLORI UREASE ACTIVITY IN ESCHERICHIA COLI  HOST STRAINS' see the whole document & VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	1,4,7-10,12. 20-30
0,P,X	MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. ISSUE) Vol. 4, October 1991, page 136 R. FERRERO ET AL. 'CONSTRUCTION OF UREASE DEFICIENT MUTANTS OF HELIOBACTER PYLORI BY ALLELIC EXCHANGE' see the whole document & THE VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	1-2,4, 7-10,12, 20-33
Υ	EP, A, O 367 644 (INSTITUT PASTEUR) 9 May 1990 see claims 20,21,23,25	13,16, 17,35,36
Х	WO, A, 9 109 049 (RESEARCH EXPLOITATION LIMITED) 27 June 1991 see page 18, figure, positions 2622-2693	5
P,X	JOURNAL OF BACTERIOLOGY Vol. 174, No. 8, April 1992, BALTIMORE US pages 2466 - 2473 V. CUSSAC ET AL: 'Expression of Heliobacter pylori Urease Genes in Escherichia coli Grown under Nitrogen-Limiting Conditions' see abstract; figure 3	1-12, 20-27, 29-30, 32-33
l		



9200921 SA 66301

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 05/01/93

Patent document cited in search report	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date	
EP-A-0367644	09-05-90	FR-A- WO-A- JP-T-	2637612 9004030 3501928	19	3-04-90 9-04-90 9-05-91
WO-A-9109049	27-06-91	None			

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82



Demande Internationale No

PCT/FR 92/00921

I. CLASSEMENT DE L'INVEN	TION (si plusieurs symboles de classificatio	n sont applicables, les indiquer tous) 7						
CIB 5 C12N15/3 C12P21/0	C12P21/08; A61K39/02							
II. DOMAINES SUR LESQUE		ninimale consultée <sup>2</sup>						
		symboles de classification						
Système de classification		symbols de classification						
CIB 5	CO7K ; C12N							
	Documentation consultée autre que la où de tels documents font partie des do	documentation minimale dans la mesure omaines sur lesquels la recherche a porté						
III. DOCUMENTS CONSIDER		ai a facestical?	No. des revendications					
Catégorie ° Id	entification des documents cités, avec indi des passages pertinents <sup>1</sup>	cation, si necessaire.	visées 14					
vol. 1 pages A. LAB	BULL. ACAD. NATL. MÉD. vol. 175, no. 6, Juin 1991, PARIS, FR pages 791 - 802 A. LABIGNE ET AL. 'Développement  1-2,4, 5-10,12, 20-33							
pour l pathog maladi	d'approches génétiques et moléculaires pour le diagnostic et l'étude du pouvoir pathogène de Heliobacter pylori, agent des maladies inflammatoires gastriques'  13,16,							
Y voir p	age 796, alinéa 2 -alin 	éa 3 -/	17,35,36					
*To document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent le principe ou la théorie constituant la base de l'invention revenditional ou après cette date  *L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  *O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  *P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de provité et n'appartement pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier.  *A' document qui fait partie de la même famille de brevets								
IV. CERTIFICATION		Date d'expédition du présent rap	port de recherche internationale					
t e	ernationale a été effectivement achevée VIER 1993	0 % 02, 93						
	OFFICE EUROPEEN DES BREVETS  Signature du fonctionnaire autorisé  THIELE U.H.							





	MENTS INDIQUES SUR LA
to de la deservación de la superindication, si nécessaire	No. des revendications visées <sup>13</sup>
MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. ISSUE) vol. 4, Octobre 1991, page 139 V. CUSSAC ET AL. 'EXPRESSION OF HELIOBACTER PYLORI UREASE ACTIVITY IN ESCHERICHIA COLI HOST STRAINS' voir le document en entier & VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	1,4, 7-10,12, 20-30
MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. ISSUE) vol. 4, Octobre 1991, page 136 R. FERRERO ET AL. 'CONSTRUCTION OF UREASE DEFICIENT MUTANTS OF HELIOBACTER PYLORI BY ALLELIC EXCHANGE' voir le document en entier & THE VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	1-2,4, 7-10,12, 20-33
EP,A,O 367 644 (INSTITUT PASTEUR) 9 Mai 1990 voir revendications 20,21,23,25	13,16, 17,35,36
WO,A,9 109 049 (RESEARCH EXPLOITATION LIMITED) 27 Juin 1991 voir page 18, figure, positions 2622-2693	5
JOURNAL OF BACTERIOLOGY vol. 174, no. 8, Avril 1992, BALTIMORE, US pages 2466 - 2473 V. CUSSAC ET AL. 'Expression of Heliobacter pylori Urease Genes in Escherichia coli Grown under Nitrogen-Limiting Conditions' voir abrégé; figure 3	1-12, 20-27, 29-30, 32-33
	MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. ISSUE) vol. 4, Octobre 1991, page 139 V. CUSSAC ET AL. 'EXPRESSION OF HELIOBACTER PYLORI UREASE ACTIVITY IN ESCHERICHIA COLI HOST STRAINS' voir le document en entier & VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991 MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. ISSUE) vol. 4, Octobre 1991, page 136 R. FERRERO ET AL. 'CONSTRUCTION OF UREASE DEFICIENT MUTANTS OF HELIOBACTER PYLORI BY ALLELIC EXCHANGE' voir le document en entier & THE VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991  EP,A,O 367 644 (INSTITUT PASTEUR) 9 Mai 1990 voir revendications 20,21,23,25  WO,A,9 109 049 (RESEARCH EXPLOITATION LIMITED) 27 Juin 1991 voir page 18, figure, positions 2622-2693  JOURNAL OF BACTERIOLOGY vol. 174, no. 8, Avril 1992, BALTIMORE, US pages 2466 - 2473 V. CUSSAC ET AL. 'Expression of Heliobacter pylori Urease Genes in Escherichia coli Grown under Nitrogen-Limiting Conditions'



FR 9200921 SA 66301

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 05/01/93

Document brevet cité au rapport de recherche EP-A-0367644	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
		FR-A- WO-A- JP-T-	2637612 9004030 3501928	13-04-90 19-04-90 09-05-91
WO-A-9109049	27-06-91	Aucun		